

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2004 年 3 月 4 日 (04.03.2004)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 2004/018588 A1

(51) 国際特許分類⁷: C09K 11/06, H05B 33/14, 33/22

(21) 国際出願番号: PCT/JP2003/008463

(22) 国際出願日: 2003 年 7 月 3 日 (03.07.2003)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:
特願2002-211308 2002 年 7 月 19 日 (19.07.2002) JP

(71) 出願人: 出光興産株式会社 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) [JP/JP]; 〒100-8321 東京都千代田区丸の内三丁目1番1号 Tokyo (JP).

岡 賢一 (FUKUOKA, Kenichi); 〒299-0205 千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地 Chiba (JP). 細川 地潮 (HOSOKAWA, Chishio); 〒299-0205 千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地 Chiba (JP).

(74) 代理人: 大谷 保, 外 (OHTANI, Tamotsu et al.); 〒105-0001 東京都港区虎ノ門3丁目25番2号ブリヂストン虎ノ門ビル6階 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): CN, JP, KR.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

添付公開書類:
— 国際調査報告書

(72) 発明者: 松浦 正英 (MATSUURA, Masahide); 〒299-0205 千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地 Chiba (JP). 舟橋 正和 (FUNAHASHI, Masakazu); 〒299-0205 千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地 Chiba (JP). 福

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: ORGANIC ELECTROLUMINESCENT DEVICES AND ORGANIC LUMINESCENT MEDIUM

(54) 発明の名称: 有機エレクトロルミネッセンス素子及び有機発光媒体

(57) Abstract: An organic electroluminescent device comprising a pair of electrodes and an organic luminescent medium layer which is placed between the electrodes and contains (A) a specific arylamine and (B) at least one compound selected from among specific anthracene derivatives, spiro fluorene derivatives, fused-ring compounds, and metal complexes; and an organic luminescent medium containing the components (A) and (B). The organic electroluminescent device exhibits high color purity, excellent heat resistance and a long lifetime and emits blue to yellow light at high efficiency, and the organic luminescent medium is suitable for use in such devices.

(57) 要約:

本発明は、(A) 特定のアリールアミン化合物と、(B) 特定のアントラセン誘導体、スピロフルオレン誘導体、縮合環含有化合物又は金属錯体化合物の中から選ばれる少なくとも一種の化合物とを含む有機発光媒体層を、一対の電極間に挟持させてなる有機エレクトロルミネッセンス素子、及び前記(A)成分と(B)成分とを含む有機発光媒体であり、色純度が高く、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率で青色～黄色系発光が得られる有機エレクトロルミネッセンス素子及びこの有機エレクトロルミネッセンス素子に好適に用いられる有機発光媒体である。

WO 2004/018588 A1

明 細 書

有機エレクトロルミネッセンス素子及び有機発光媒体

技術分野

本発明は、有機エレクトロルミネッセンス素子（以下、エレクトロルミネッセンスを「EL」と略記する。）及び有機発光媒体に関し、さらに詳しくは、色純度が高く、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率で青色～黄色系発光が得られる有機EL素子、及び前記有機EL素子に好適に用いられる有機発光媒体に関するものである。

背景技術

有機EL素子は、電界を印加することより、陽極より注入された正孔と陰極より注入された電子の再結合エネルギーにより蛍光性物質が発光する原理を利用した自発光素子である。

イーストマン・コダック社のC. W. Tangらによる積層型素子による低電圧駆動有機EL素子の報告（C. W. Tang, S. A. Vanslyke, アプライドフィジックスレターズ（Applied Physics Letters）, 51巻、913頁、1987年等）がなされて以来、有機材料を構成材料とする有機EL素子に関する研究が盛んに行われている。

Tangらは、トリス（8-ヒドロキシキノリン）アルミニウムを発光層に、トリフェニルジアミン誘導体を正孔輸送層に用いた積層構造を採用している。積層構造の利点としては、発光層への正孔の注入効率を高めることができ、陰極より注入された電子をブロックして再結合により生成する励起子の生成効率を高めることができ、発光層内で生成した励起子を閉じ込めることができる等が挙げられる。この例のように有機EL素子の素子構造としては、正孔輸送（注入）

層、電子輸送発光層の２層型、又は正孔輸送（注入）層、発光層、電子輸送（注入）層の３層型等がよく知られている。こうした積層型構造素子では、注入された正孔と電子の再結合効率を高めるために、素子構造や形成方法に種々の工夫がなされている。

発光材料としてはトリス（８－キノリノラート）アルミニウム錯体等のキレート錯体、クマリン誘導体、テトラフェニルブタジエン誘導体、ビススチリルアリーレン誘導体、オキサジアゾール誘導体等の発光材料が知られており、それらからは青色から赤色までの可視領域の発光が得られることが報告されており、カラー表示素子の実現が期待されている（例えば、特開平８－２３９６５５号公報、特開平７－１８３５６１号公報、特開平３－２００２８９号公報等）。

また、正孔輸送材料又は発光材料としてビスアントラセン誘導体を用いた素子が米国特許３００８８９７号明細書及び特開平８－１２６００号公報に開示されている。ビスアントラセン誘導体は青色発光材料として用いられるが、その発光効率や寿命が実用可能なレベルにまで到達せず不十分であった。さらに、特開２００１－２０７１６７号公報にはアミノアントラセン誘導体を緑色発光材料として用いた素子が開示されている。しかしながら、この材料においては、ガラス転移温度が低く、これを用いた有機ＥＬ素子の耐熱性が低いこと及び長寿命かつ高効率発光が得られないことから、実用に供することができなかった。近年、長寿命で高性能な有機ＥＬ素子が開示あるいは報告されてはいるが、未だ必ずしも充分なものとはいえない。そのため、より優れた性能を有する有機ＥＬ素子の開発が強く求められている。

発明の開示

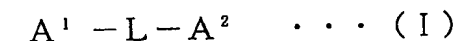
本発明は、このような状況下で、色純度が高く、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率で青色～黄色系発光が得られる有機ＥＬ素子及びこのＥＬ素子に好適に用いられる有機発光媒体を提供することを目的とするものである。

本発明者らは、前記目的を達成するために、鋭意研究を重ねた結果、有機発光媒体が、特定のアリールアミン化合物と、特定のアントラセン誘導体、スピロフルオレン誘導体、縮合環含有化合物又は金属錯体化合物の中から選ばれる少なくとも一種の化合物とを組み合わせたものであって、この有機発光媒体を含む層を一对の電極間に挟持させてなる有機EL素子は、高耐熱性、長寿命及び高効率であり、かつ色純度が高い青色～黄色系発光が得られることを見出した。本発明は、かかる知見に基づいて完成したものである。

すなわち、本発明は、一对の電極と、これらの電極間に挟持された有機発光媒体層を有する有機EL素子であって、前記有機発光媒体層が、

(A) 置換もしくは無置換の炭素数10～100のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種の化合物と、

(B) 下記一般式(I)



(式中、 A^1 及び A^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらは互いに同一でも異なってもよく、Lは単結合又は2価の連結基を示す。) で表されるアントラセン誘導体、

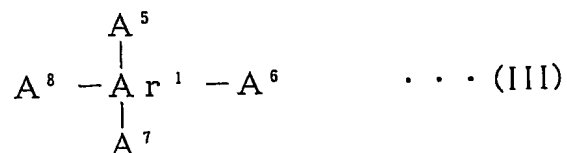
下記一般式(II)



(式中、 A_n は置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、 A^3 及び A^4 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数6～40のアリール基であり、 A^3 及び A^4 の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1価の縮合芳香族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは互いに同一でも異なってもよい。)

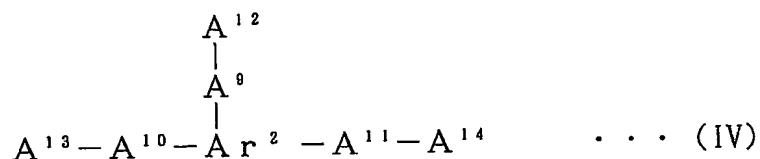
で表されるアントラセン誘導体、

下記一般式(III)



(式中、 Ar^1 は、置換もしくは無置換のスピロフルオレン残基を示し、 $A^5 \sim A^8$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 6 ～ 40 のアリール基である。)

で表されるスピロフルオレン誘導体、
一般式 (IV)



(式中、 Ar^2 は、置換もしくは無置換の炭素数 6 ～ 40 の芳香族環基を示し、 $A^9 \sim A^{11}$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 6 ～ 40 のアリーレン基を表し、 $A^{12} \sim A^{14}$ は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数 1 ～ 6 のアルキル基、炭素数 3 ～ 6 のシクロアルキル基、炭素数 1 ～ 6 のアルコキシ基、炭素数 5 ～ 18 のアリールオキシ基、炭素数 7 ～ 18 のアラルキルオキシ基、炭素数 5 ～ 16 のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 1 ～ 6 のエステル基又はハロゲン原子を示し、 $A^9 \sim A^{14}$ のうち少なくとも 1 つは縮合芳香族環を有する基である。)

で表される縮合環含有化合物、

及び金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを含む有機 EL 素子を提供するものである。また、本発明は、前記 (B) 成分が、前記一般式 (I) 及び前記一般式 (II) で表されるアントラセン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種の化合物である有機 EL 素子を提供するものである。

また、本発明は、(A) 置換もしくは無置換の炭素数 10 ～ 100 のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種と、(B) 前記一般式 (I) で表され

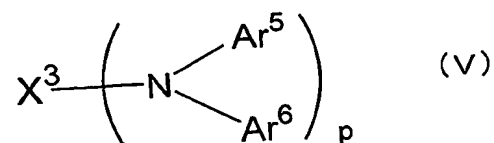
るアントラセン誘導体、前記一般式 (II) で表されるアントラセン誘導体、前記一般式 (III) で表されるスピロフルオレン誘導体、前記一般式 (IV) で表される縮合環含有化合物及び前記金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物を含む有機発光媒体をも提供するものである。また、本発明は、前記 (B) 成分が、前記一般式 (I) 及び前記一般式 (II) で表されるアントラセン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種の化合物である有機発光媒体を提供するものである。

発明を実施するための最良の形態

本発明の有機 EL 素子は、一对の電極と、これらの電極間に挟持された有機発光媒体層を有する構造の素子である。

本発明においては、前記有機発光媒体層には、(A) 置換もしくは無置換の炭素数 10～100 のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種と、(B) 前記一般式 (I) で表されるアントラセン誘導体、前記一般式 (II) で表されるアントラセン誘導体、前記一般式 (III) で表されるスピロフルオレン誘導体、前記一般式 (IV) で表される縮合環含有化合物及び前記金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを組み合わせたものを含む有機発光媒体が用いられる。

前記 (A) 成分であるアリールアミン化合物としては、例えば、下記一般式 (V) で表されるアリールアミン化合物を挙げることができる。



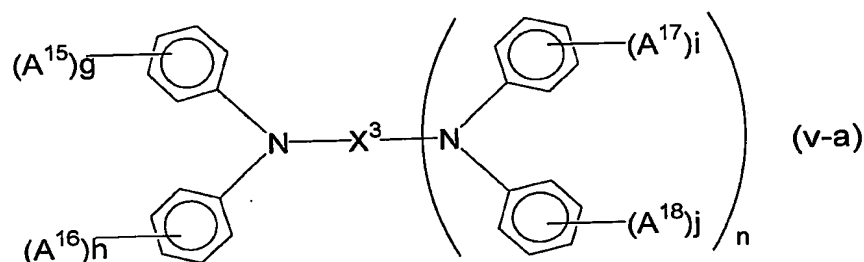
(式中、 X^3 は、核炭素数 10～40 の置換もしくは無置換の縮合芳香族環基を示し、 Ar^5 及び Ar^6 は、それぞれ独立に炭素数 6～40 の置換もしくは無置

換の1価の芳香族基を示し、pは1～4の整数を示す。)

一般式(V)において、 X^3 としては、例えば、ナフタレン、フェナントレン、フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、ジフェニルアントラセン、フルオレン、トリフェニレン、ルビセン、ベンゾアントラセン、フェニルアントラセン、ビスアントラセン、ジアントラセニルベンゼン又はジベンゾアントラセンの残基が挙げられ、特に、クリセン、ピレン、アントラセンの残基が好ましい。

また、 Ar^5 及び Ar^6 で示される炭素数6～40の一価の芳香族基の例としては、フェニル基、ナフチル基、アントラニル基、フェナンスリル基、ピレニル基、コロニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、フルオレニル基、フラニル基、チエニル基、ベンゾチエニル基、インドリル基、カルバゾリル基などが挙げられ、フェニル基、ナフチル基、ピレニル基、ビフェニル基が好ましい。

一般式(V)で表されるアリールアミン化合物としては、下記一般式(V-a)で表されるアリールアミン化合物を好ましく挙げることができる。



一般式(V-a)において、 X^3 は、前記一般式(V)と同じである。

一般式(V-a)において、 $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の炭素数1～50（好ましくは、炭素数1～20）のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数5～50のアリール基（好ましくは、炭素数5～20）、置換もしくは無置換の炭素数7～50のアラルキル基（好ましくは、炭素数7～40）、置換もしくは無置換の核炭素数3～50（好ましくは、核炭素数5～12）のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数1～50（

好ましくは、炭素数 1～6) のアルコキシ基、置換もしくは無置換の核炭素数 5～50 (好ましくは、核炭素数 5～18) のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核炭素数 5～50 (好ましくは、核炭素数 5～18) のアリールアミノ基、又は置換もしくは無置換の炭素数 1～20 (好ましくは、炭素数 1～6) のアルキルアミノ基を表す。

$Ar^{15} \sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のアルキル基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ステアリル基、2-フェニルイソプロピル基、トリクロロメチル基、トリフルオロメチル基、ベンジル基、 α -フェノキシベンジル基、 α , α -ジメチルベンジル基、 α , α -メチルフェニルベンジル基、 α , α -ジトリフルオロメチルベンジル基、トリフェニルメチル基、 α -ベンジルオキシベンジル基等が挙げられる。

$Ar^{15} \sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のアリール基としては、例えば、フェニル基、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、4-エチルフェニル基、ビフェニル基、4-メチルビフェニル基、4-エチルビフェニル基、4-シクロヘキシルビフェニル基、ターフェニル基、3, 5-ジクロロフェニル基、ナフチル基、5-メチルナフチル基、アントリル基、ピレニル基等が挙げられる。

$Ar^{15} \sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のアラルキル基としては、例えば、ベンジル基、1-フェニルエチル基、2-フェニルエチル基、1-フェニルイソプロピル基、2-フェニルイソプロピル基、フェニル-tert-ブチル基、 α -ナフチルメチル基、1- α -ナフチルエチル基、2- α -ナフチルエチル基、1- α -ナフチルイソプロピル基、2- α -ナフチルイソプロピル基、 β -ナフチルメチル基、1- β -ナフチルエチル基、2- β -ナフチルエチル基、1- β -ナフチルイソプロピル基、2- β -ナフチルイソプロピル基、1-ピロリルメチル基、2-(1-ピロリル)エチル基、p-メチルベンジル基、m-メチルベンジル基、

o-メチルベンジル基、p-クロロベンジル基、m-クロロベンジル基、o-クロロベンジル基、p-ブロモベンジル基、m-ブロモベンジル基、o-ブロモベンジル基、p-ヨードベンジル基、m-ヨードベンジル基、o-ヨードベンジル基、p-ヒドロキシベンジル基、m-ヒドロキシベンジル基、o-ヒドロキシベンジル基、p-アミノベンジル基、m-アミノベンジル基、o-アミノベンジル基、p-ニトロベンジル基、m-ニトロベンジル基、o-ニトロベンジル基、p-シアノベンジル基、m-シアノベンジル基、o-シアノベンジル基、1-ヒドロキシ-2-フェニルイソプロピル基、1-クロロ-2-フェニルイソプロピル基等が挙げられる。

$Ar^{15} \sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のシクロアルキル基としては、例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等が挙げられる。

$Ar^{15} \sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のアルコキシ基としては、例えば、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、各種ペンチルオキシ基、各種ヘキシルオキシ基等が挙げられる。

$Ar^{15} \sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のアリールオキシ基としては、例えば、フェノキシ基、トリルオキシ基、ナフチルオキシ基等が挙げられる。

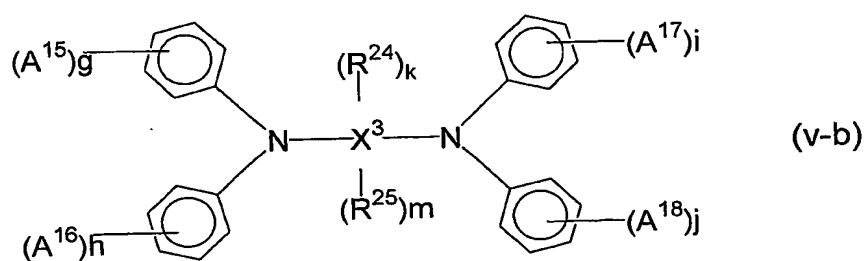
$Ar^{15} \sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のアリールアミノ基としては、例えば、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ジナフチルアミノ基、ナフチルフェニルアミノ基等が挙げられる。

$Ar^{15} \sim Ar^{18}$ の置換もしくは無置換のアルキルアミノ基としては、例えば、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジヘキシルアミノ基等が挙げられる。

一般式(V-a)において、g、h、i及びjは、それぞれ0～5の整数を示し、0～2であると好ましい。g、h、i、jが2以上の場合、複数の $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ は、それぞれ同一でも異なってもよく、互いに結合して飽和もしくは

不飽和の環を形成していてもよい。nは0～3の整数を示す。ただし、 $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ のうち少なくとも1つは置換もしくは無置換の炭素数3～10の2級又は3級アルキル基である。2級又は3級アルキル基としては、前記 $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ で説明したアルキル基のうち2級又は3級ものが挙げられる。

また、一般式(V)で表されるアリールアミン化合物としては、下記一般式(V-b)で表されるアリールアミン化合物をさらに好ましく挙げる事ができる。



一般式(V-b)において、 X^3 、 $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ 、g、h、i及びjは、それぞれ前記一般式(V-a)と同じであり、g、h、i、jが2以上の場合、複数の $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ は、それぞれ同一でも異なってもよく、互いに結合して飽和もしくは不飽和の環を形成していてもよい。

一般式(V-b)において、 R^{24} 及び R^{25} は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の炭素数1～10（好ましくは、炭素数1～6）のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数6～20（好ましくは、炭素数6～14）のアリール基、置換もしくは無置換の炭素数7～50（好ましくは、炭素数7～40）のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数1～50（好ましくは、炭素数1～6）のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数5～50（好ましくは、炭素数5～18）のアリールオキシ基を示す。

これら各基の具体例としては、 $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ で挙げたもののうち炭素数が合致するものが挙げられる。

ただし、 R^{24} 及び R^{25} のうち少なくとも1つは置換もしくは無置換の炭素数3

～10の2級又は3級アルキル基である。2級又は3級アルキル基としては、前記Ar¹⁵～Ar¹⁸で説明したアルキル基のうち2級又は3級ものが挙げられる。

一般式(V-b)において、k及びmは、それぞれ0～2の整数を示す。

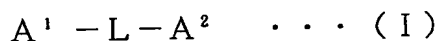
本発明においては、この(A)成分のアリールアミン化合物は、一種用いてもよく、二種以上を組み合わせ用いてもよい。

また、前記一般式(V)、(V-a)及び(V-b)における置換基としては、炭素数1～6のアルキル基、炭素数3～6のシクロアルキル基、炭素数1～6のアルコキシ基、炭素数5～18のアリールオキシ基、炭素数7～18のアラルキルオキシ基、炭素数5～16のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1～6のエステル基又はハロゲン原子が挙げられ、これらの具体例としては、下記一般式(IV)のA¹²～A¹⁴で挙げるものと同様である。

本発明において、有機発光媒体層に用いられる(B)成分の化合物としては、〔1〕下記一般式(I)で表されるアントラセン誘導体、〔2〕下記一般式(II)で表されるアントラセン誘導体、〔3〕下記一般式(III)で表されるスピロフルオレン誘導体、〔4〕下記一般式(IV)で表される縮合環含有化合物及び〔5〕下記金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物である。

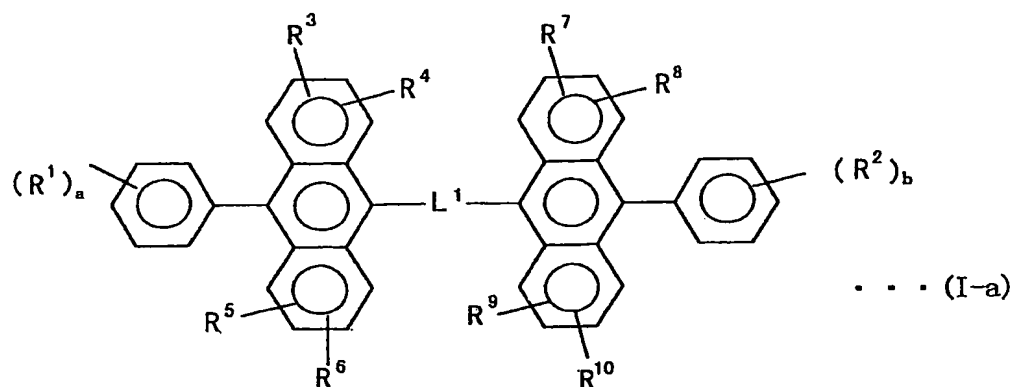
前記(B)成分は、前記一般式(I)及び前記一般式(II)で表されるアントラセン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種の化合物であると好ましい。

〔1〕一般式(I)で表されるアントラセン誘導体

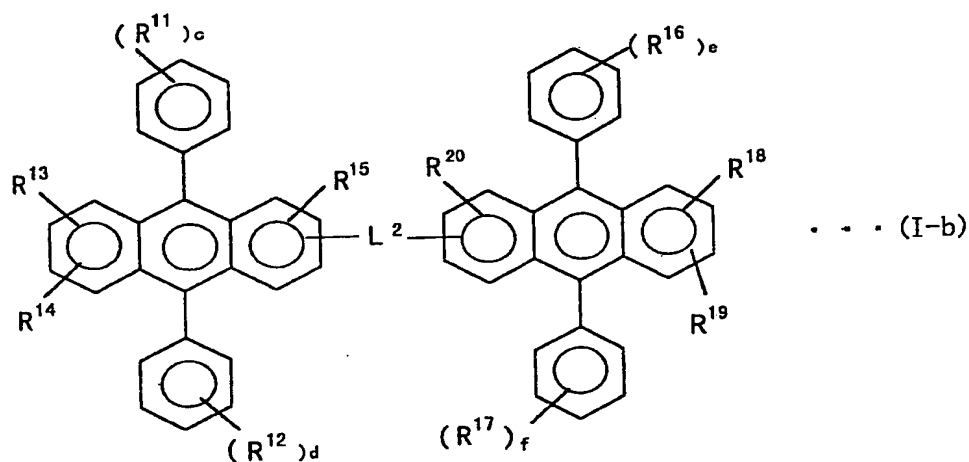


(式中、A¹及びA²は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらは互いに同一でも異なってもよく、Lは単結合又は2価の連結基を示す。)

一般式(I)で表されるアントラセン誘導体としては、下記一般式(I-a)で表されるアントラセン誘導体及び下記一般式(I-b)で表されるアントラセン誘導体を好ましく挙げるができる。



(式中、 $R^1 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、置換しても良いアリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルアミノ基、アルケニル基、アリールアミノ基又は置換しても良い複素環基を示し、 a 及び b は、それぞれ1～5の整数を示し、それらが2以上の場合、 R^1 同士又は R^2 同士は、それぞれにおいて、同一でも異なってもよく、また R^1 同士又は R^2 同士が結合して環を形成していてもよいし、 R^3 と R^4 、 R^5 と R^6 、 R^7 と R^8 、 R^9 と R^{10} が互いに結合して環を形成していてもよい。 L^1 は単結合、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-N(R)-$ (R はアルキル基又は置換しても良いアリール基である)、アルキレン基又はアリーレン基を示す。)



(式中、 $R^{11} \sim R^{20}$ は、それぞれ独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、置換しても良いアリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アル

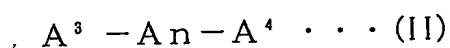
キルアミノ基、アリールアミノ基又は置換しても良い複素環基を示し、c、d、e及びfは、それぞれ1～5の整数を示し、それらが2以上の場合、 R^{11} 同士、 R^{12} 同士、 R^{16} 同士又は R^{17} 同士は、それぞれにおいて、同一でも異なっているもよく、また R^{11} 同士、 R^{12} 同士、 R^{16} 同士又は R^{17} 同士が結合して環を形成しているもよいし、 R^{13} と R^{14} 、 R^{18} と R^{19} が互いに結合して環を形成しているもよい。 L^2 は単結合、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-N(R)-$ （Rはアルキル基又は置換しても良いアリール基である）、アルキレン基又はアリーレン基を示す。）

なお、ここで置換しても良いとは、置換もしくは無置換を意味する。

上記一般式（I-a）及び（I-b）において、 $R^1 \sim R^{20}$ の内のアルキル基としては炭素数1～6のものが、シクロアルキル基としては炭素数3～6のものが、アリール基としては炭素数5～18のものが、アルコキシル基としては炭素数1～6のものが、アリールオキシ基としては炭素数5～18のものが、アルケニル基としては炭素数1～6のものが、アリールアミノ基としては炭素数5～16のアリール基で置換されたアミノ基が、複素環基としてはトリアゾール基、オキサジアゾール基、キノキサリン基、フラニル基やチエニル基などが好ましく挙げられる。

また、 L^1 及び L^2 の内の $-N(R)-$ におけるRで示されるアルキル基としては炭素数1～6のものが、アルキレン基としては炭素数1～20のものが、アリール基としては炭素数5～18のものが好ましい。

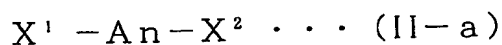
〔2〕一般式（II）で表されるアントラセン誘導体



（式中、 A_n は置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、 A^3 及び A^4 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数6～40のアリール基であり、 A^3 及び A^4 の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1価の縮合芳香族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは互いに同一でも異なっているもよい。）

A³ 及び A⁴ のアリール基の具体例としては、フェニル基、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、4-エチルフェニル基、ビフェニル基、4-メチルビフェニル基、4-エチルビフェニル基、4-シクロヘキシルビフェニル基、ターフェニル基、3, 5-ジクロロフェニル基等に加え、置換もしくは無置換のナフタレン、フェナントレン、フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、フルオレン、ターフェニル、ジフェニルアントラセン、ビフェニル、カルバゾール、トリフェニレン、ルビセン、ベンゾアントラセン、フェニルアントラセン、ビスアントラセン、ジアントラセニルベンゼン又はジベンゾアントラセン等の残基である縮合芳香族環基が挙げられる。

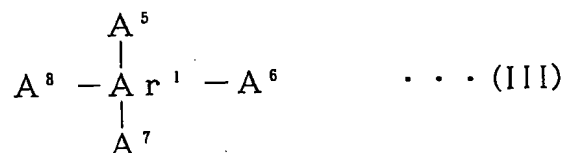
前記一般式(II)で表されるアントラセン誘導体としては、下記一般式(II-a)



(式中、A_nは置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、X¹ 及び X² は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のナフタレン、フェナントレン、フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、ジフェニルアントラセン、カルバゾール、トリフェニレン、ルビセン、ベンゾアントラセン、フェニルアントラセン、ビスアントラセン、ジアントラセニルベンゼン又はジベンゾアントラセンの1価の残基を示す。)

で表されるアントラセン誘導体を好ましく挙げる事ができる。

[3] 一般式(III)で表されるスピロフルオレン誘導体

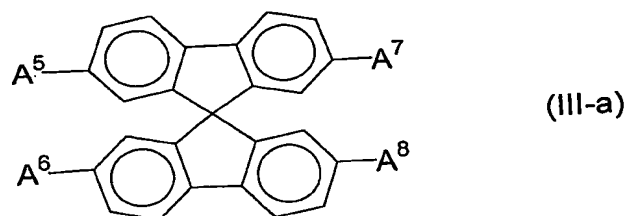


(式中、A^{r1} は、置換もしくは無置換のスピロフルオレン残基を示し、A⁵ ~ A⁸ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数6~40のアリール基で

ある。)

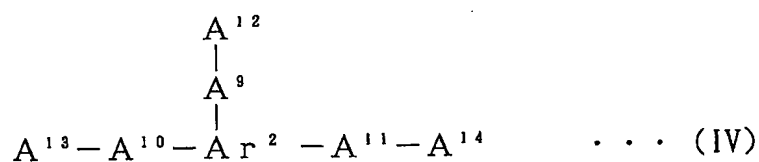
前記一般式(III)において、 $A^5 \sim A^8$ の置換もしくは無置換のアリール基としては、例えば、フェニル基、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、4-エチルフェニル基、ビフェニル基、4-メチルビフェニル基、4-エチルビフェニル基、4-シクロヘキシルビフェニル基、ターフェニル基、3,5-ジクロロフェニル基、ナフチル基、5-メチルナフチル基、アントリル基、ピレニル基等が挙げられる。

前記一般式(III)で表されるスピロフルオレン誘導体としては、下記一般式(III-a)で表されるスピロフルオレン誘導体を好ましく挙げることができる。



(式中、 $A^5 \sim A^8$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のビフェニル基又は置換もしくは無置換のナフチル基である。)

〔4〕一般式(IV)で表される縮合環含有化合物



(式中、 Ar^2 は、置換もしくは無置換の炭素数6～40の芳香族環基を示し、 $A^9 \sim A^{11}$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数6～40のアリール基を表し、 $A^{12} \sim A^{14}$ は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数1～6のアルキル基、炭素数3～6のシクロアルキル基、炭素数1～6のアルコキシ基、炭素数5～18のアリールオキシ基、炭素数7～18のアラルキルオキシ基、炭素数5～16のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1～6のエステル基又はハロゲン原子を示し、 $A^9 \sim A^{14}$ のうち少なくとも1つは縮合芳香族環を

有する基である。)

Ar^2 の芳香族環基としては、例えば、ベンゼン、ビフェニル、ターフェニル、フェナントレン、フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、フルオレン、カルバゾール、ルピセン、ベンゾアントラセン又はジベンゾアントラセン等の残基が挙げられる。

$A^9 \sim A^{11}$ のアリーレン基としては、例えば、前記 Ar^2 で挙げた芳香族環基を 2 価とした残基等が挙げられる。

$A^{12} \sim A^{14}$ の炭素数 1～6 のアルキル基の例としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、各種ペンチル基、各種ヘキシル基などが挙げられる。

$A^{12} \sim A^{14}$ の炭素数 3～6 のシクロアルキル基の例としては、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等が挙げられる。

$A^{12} \sim A^{14}$ の炭素数 1～6 のアルコキシ基の例としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、各種ペンチルオキシ基、各種ヘキシルオキシ基等が挙げられる。

$A^{12} \sim A^{14}$ の炭素数 5～18 のアリールオキシ基の例としては、フェノキシ基、トリルオキシ基、ナフチルオキシ基等が挙げられる。

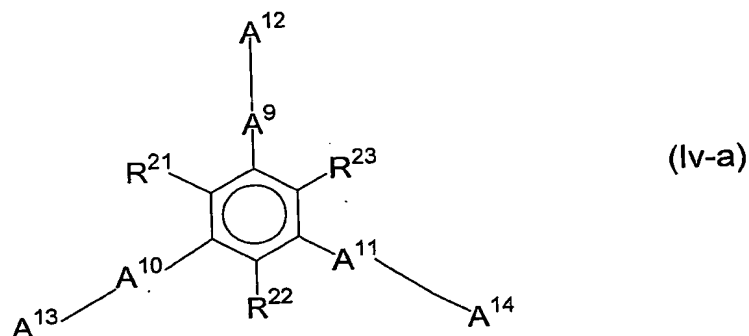
$A^{12} \sim A^{14}$ の炭素数 7～18 のアラルキルオキシ基の例としては、ベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、ナフチルメトキシ基等が挙げられる。

$A^{12} \sim A^{14}$ の炭素数 5～16 のアリールアミノ基の例としては、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ジナフチルアミノ基、ナフチルフェニルアミノ基等が挙げられる。

$A^{12} \sim A^{14}$ の炭素数 1～6 のエステル基の例としては、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基等が挙げられる。

$A^{12} \sim A^{14}$ のハロゲン原子の例としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子等が挙げられる。また本発明におけるアリール基としては、スチリルフェニル、スチリルビフェニル、スチリルナフチルなども含まれる。

前記一般式(IV)で表される縮合環含有化合物としては、下記一般式(IV-a)で表される縮合環含有化合物を好ましく挙げることができる。



(式中、 $A^9 \sim A^{14}$ は前記と同じ、 $R^{21} \sim R^{23}$ は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数1～6のアルキル基、炭素数3～6のシクロアルキル基、炭素数1～6のアルコキシ基、炭素数5～18のアリールオキシ基、炭素数7～18のアラルキルオキシ基、炭素数5～16のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1～6のエステル基又はハロゲン原子を示し、 $A^9 \sim A^{14}$ のうち少なくとも1つは3環以上の縮合芳香族環を有する基である。)

$R^{21} \sim R^{23}$ の具体例は、一般式(IV)の $A^{12} \sim A^{14}$ で挙げたものと同様である。

また、前記一般式(I)～(IV)、(I-a)、(I-b)、(II-a)、(II-a)及び(IV-a)における置換基としては、炭素数1～6のアルキル基、炭素数3～6のシクロアルキル基、炭素数1～6のアルコキシ基、炭素数5～18のアリールオキシ基、炭素数7～18のアラルキルオキシ基、炭素数5～16のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1～6のエステル基又はハロゲン原子が挙げられ、これらの具体例としては、前記一般式(IV)の $A^{12} \sim A^{14}$

14で挙げたものと同様である。

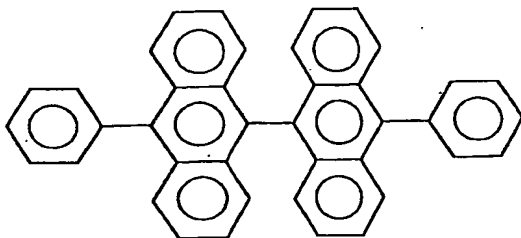
〔5〕金属錯体化合物

上記金属錯体化合物としては、例えば、8-ヒドロキシキノリナートリチウム、ビス(8-ヒドロキシキノリナート)亜鉛、ビス(8-ヒドロキシキノリナート)銅、ビス(8-ヒドロキシキノリナート)マンガン、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、トリス(2-メチル-8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)ガリウム、ビス(10-ヒドロキシベンゾ[h]キノリナート)ベリリウム、ビス(10-ヒドロキシベンゾ[h]キノリナート)亜鉛、ビス(2-メチル-8-キノリナート)クロロガリウム、ビス(2-メチル-8-キノリナート)(o-クレゾラート)ガリウム、ビス(2-メチル-8-キノリナート)(1-ナフトラート)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリナート)(2-ナフトラート)ガリウム等が挙げられ、特に、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、トリス(2-メチル-8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリナート)(1-ナフトラート)アルミニウム等のアルミニウムキレート錯体が好ましい。

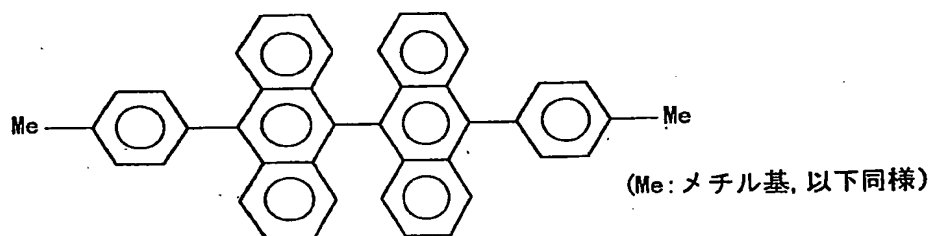
本発明においては、この(B)成分のアントラセン誘導体は一種用いてもよく、二種以上を組み合わせて用いてもよい。

前記一般式(I-a)で表されるアントラセン誘導体の具体例を以下に示す。

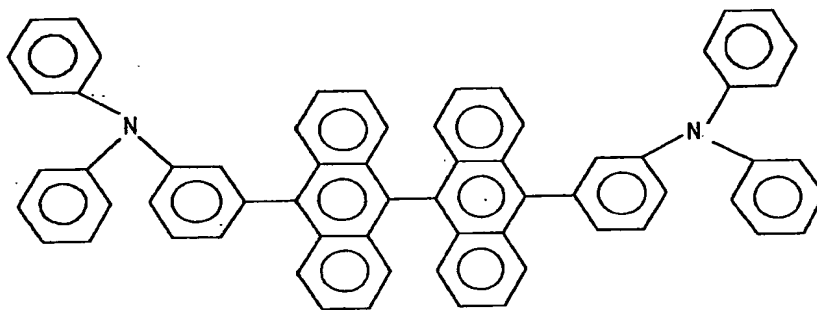
EM1



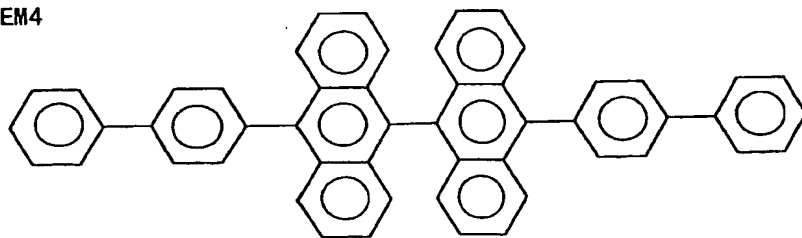
EM2



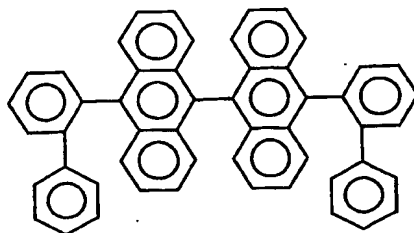
EM3



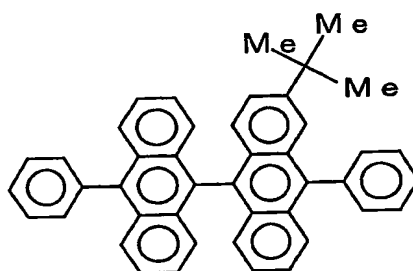
EM4



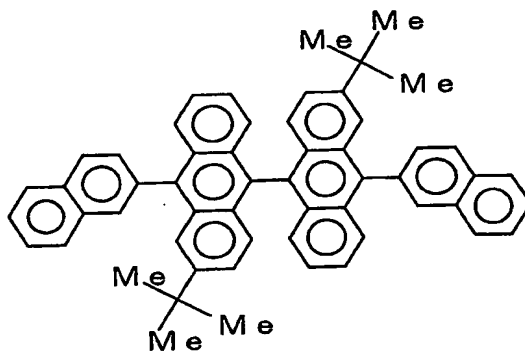
EM 5



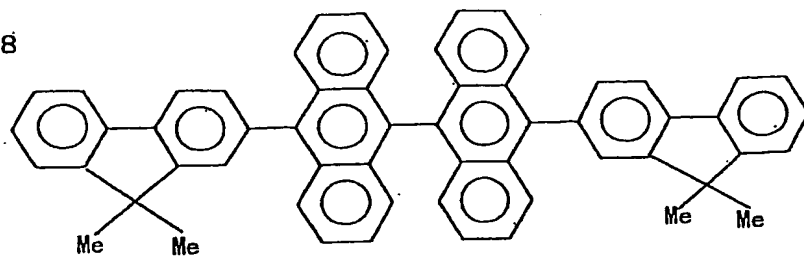
EM 6



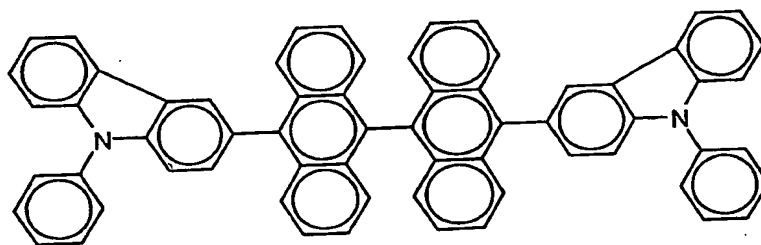
EM 7



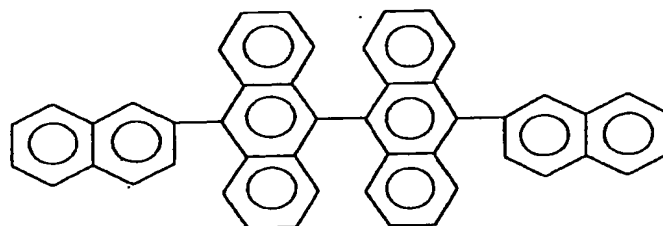
EM8



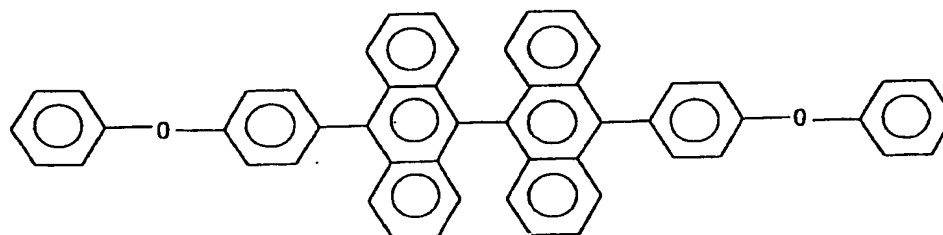
EM9



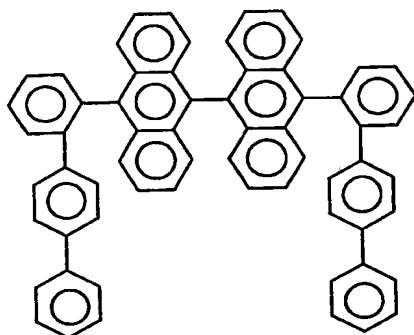
EM10



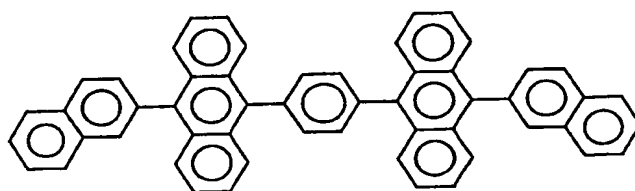
EM11



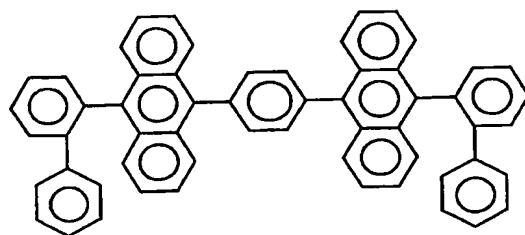
EM12

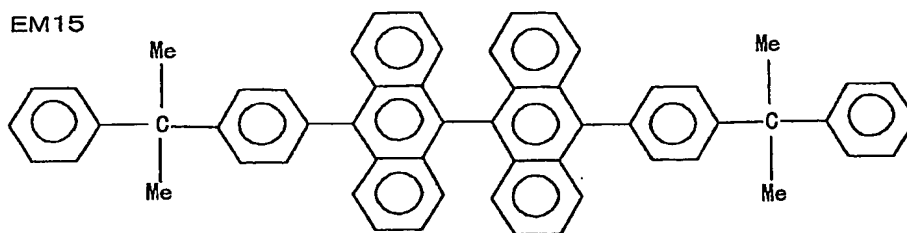


EM13

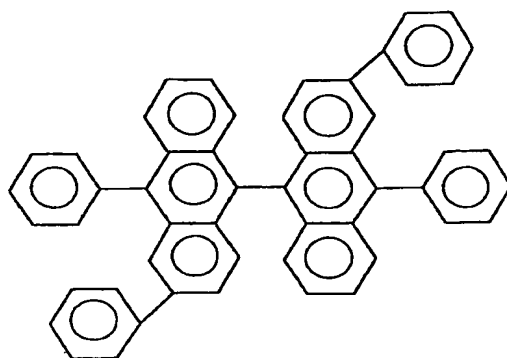


EM14



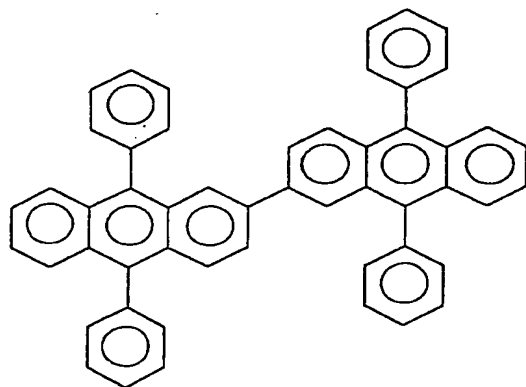


EM16

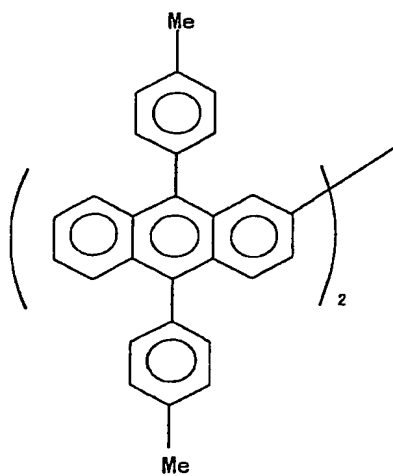


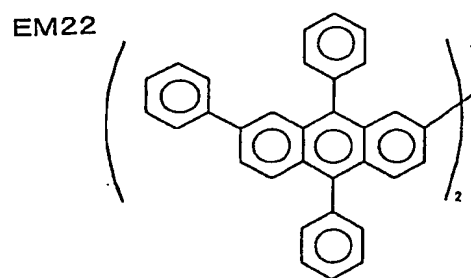
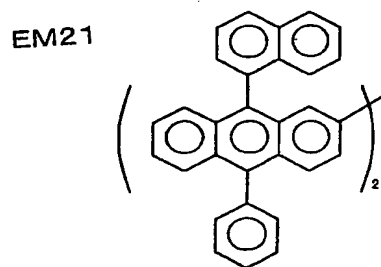
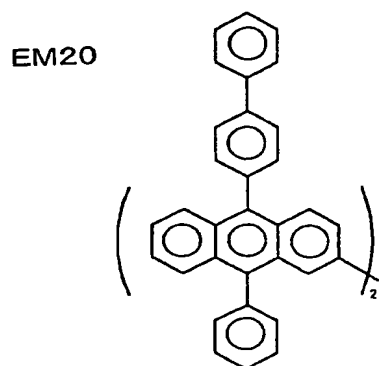
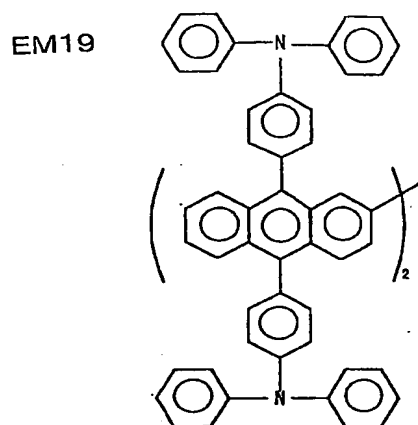
前記一般式（I - b）で表されるアントラセン誘導体の具体例を以下に示す。

EM17

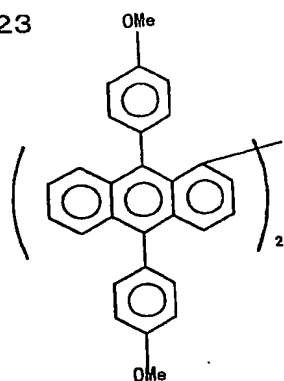


EM18

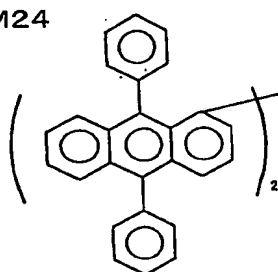




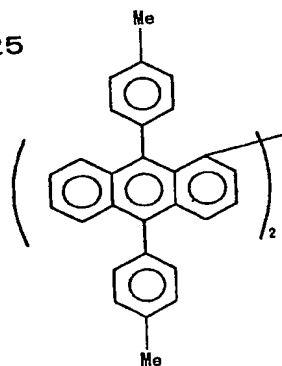
EM23



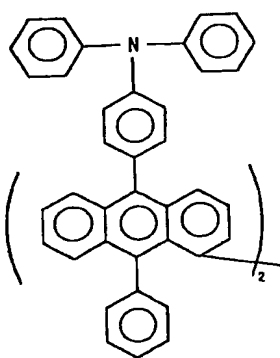
EM24



EM25

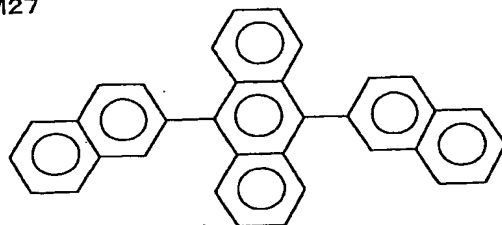


EM26

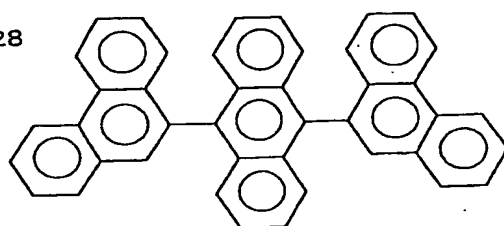


前記一般式 (II-a) で表されるアントラセン誘導体の具体例を以下に示す。

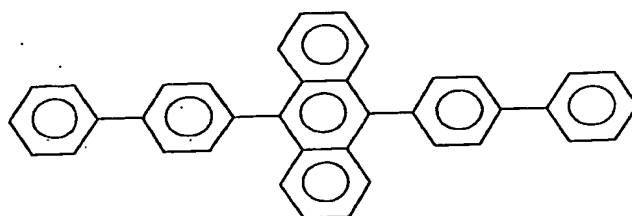
EM27



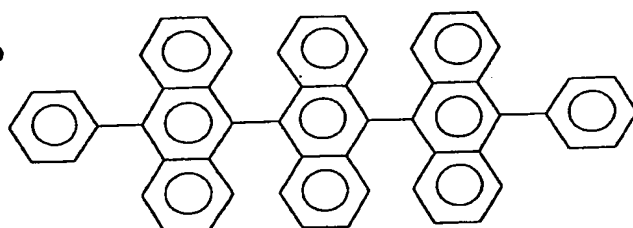
EM28



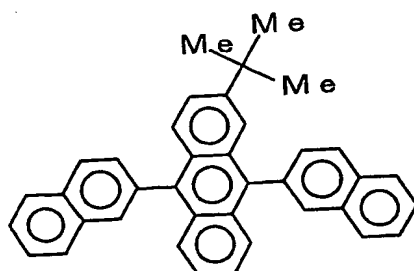
EM29



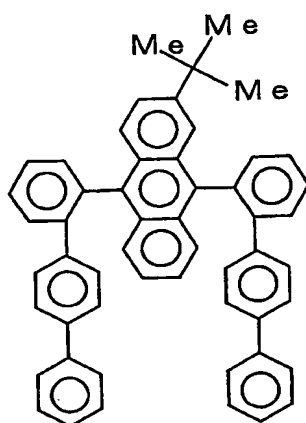
EM30



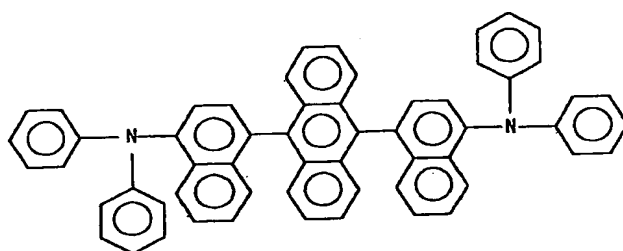
EM31



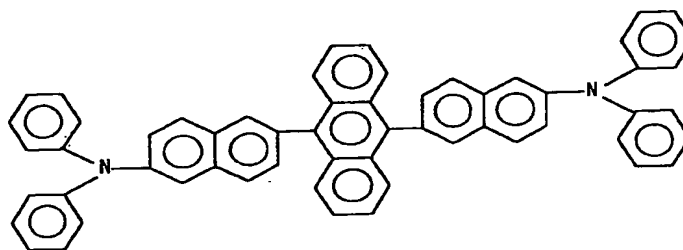
EM32



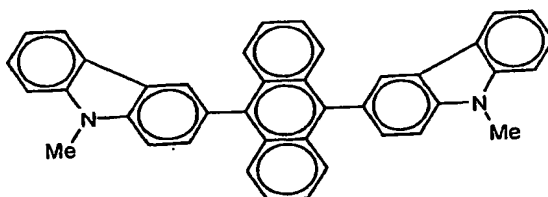
EM33



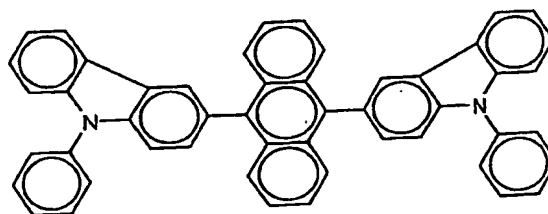
EM34



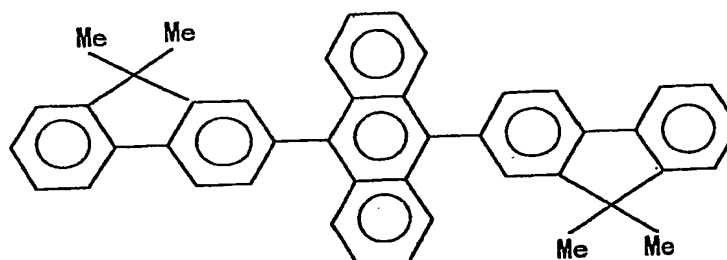
EM35



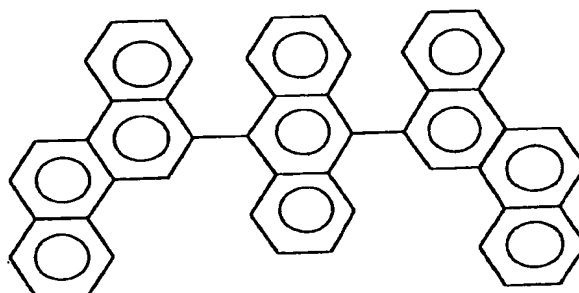
EM36



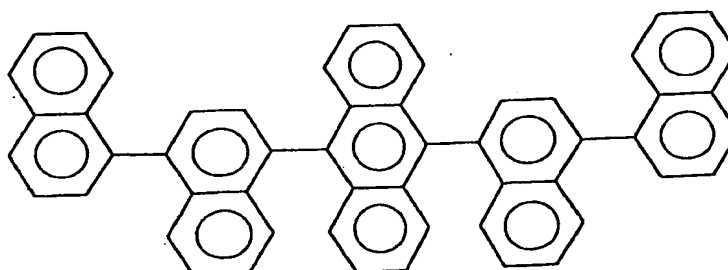
EM37



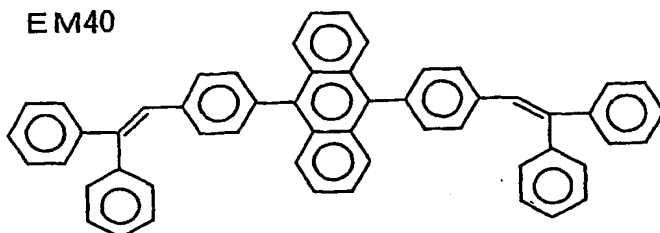
EM38



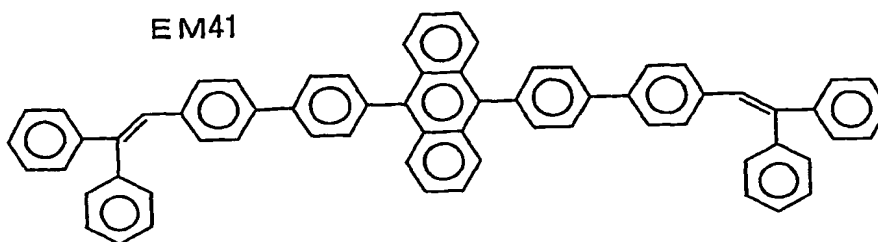
EM39



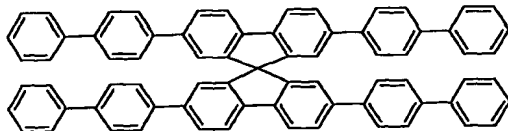
EM40



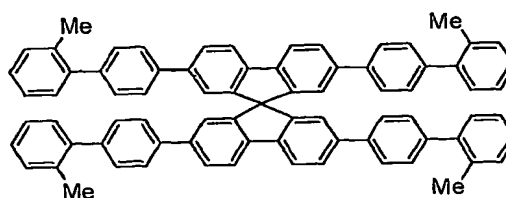
EM41



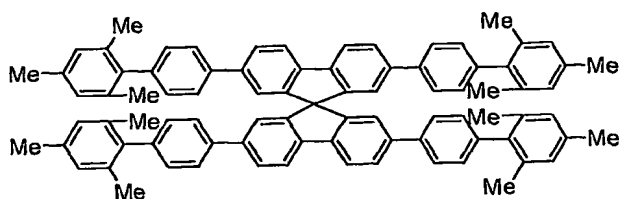
前記一般式(III-a)で表されるスピロフルオレン誘導体の具体例を以下に示す。



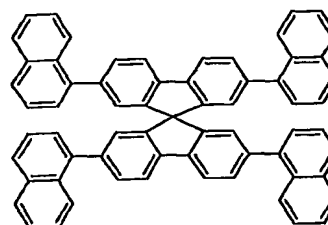
EM42



EM43

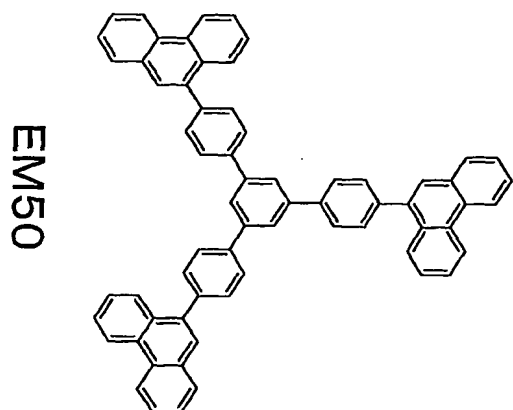
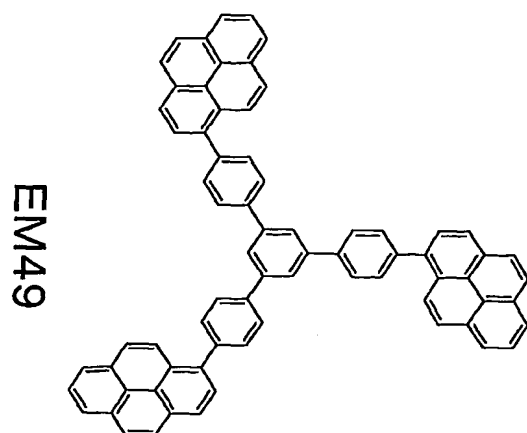
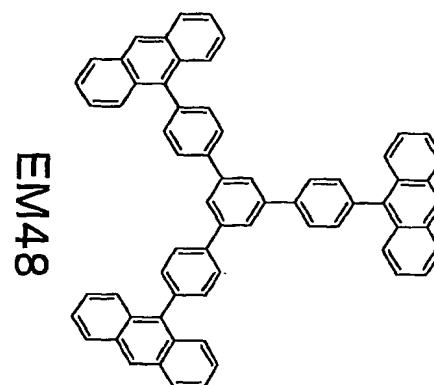
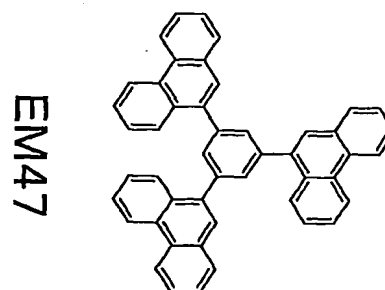
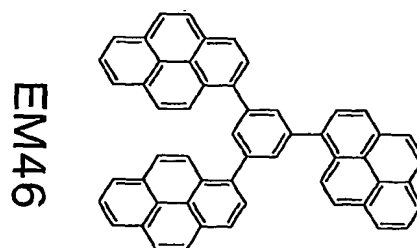


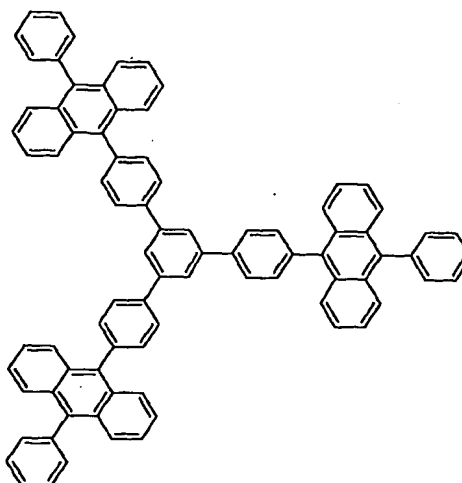
EM44



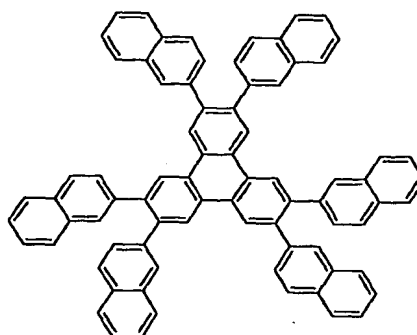
EM45

前記一般式（IV-a）で表される縮合環含有化合物の具体例を以下に示す。

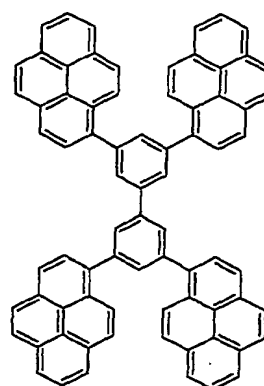




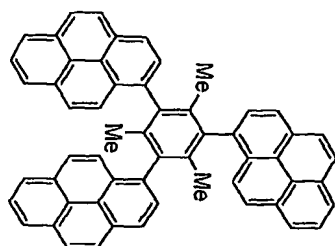
EM51



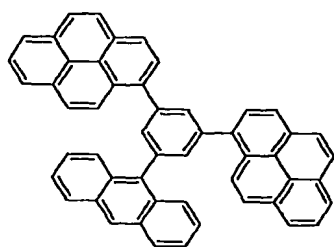
EM52



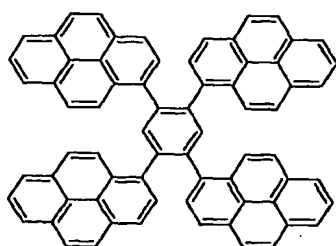
EM53



EM54

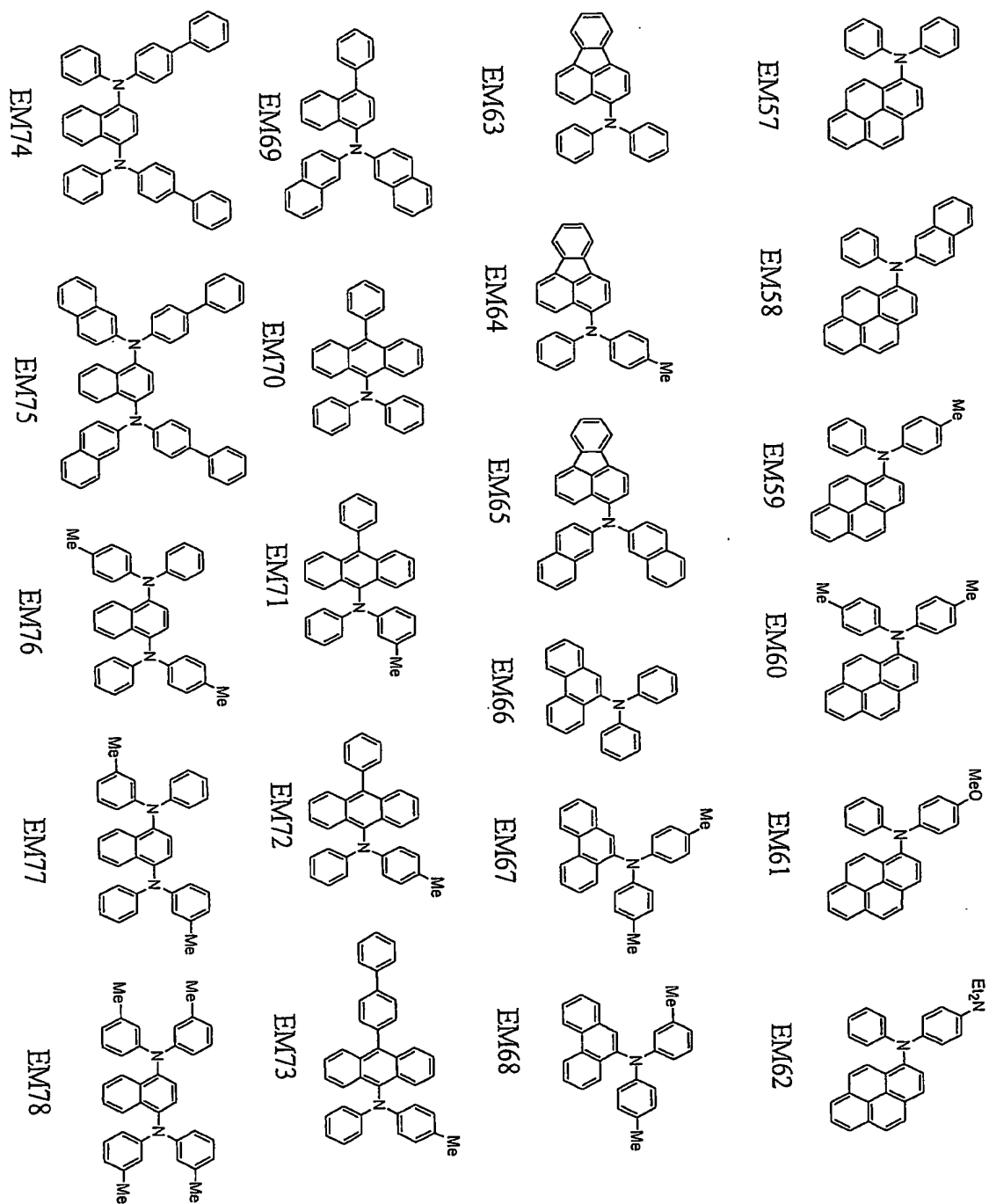


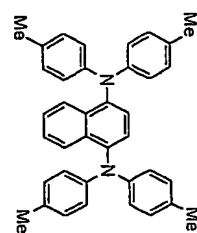
EM55



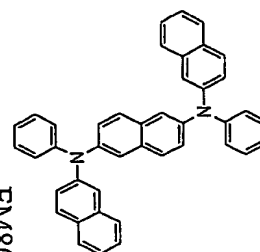
EM56

前記一般式 (V)、(V-a) 又は (V-b) で表されるアリールアミン化合物の具体例を以下に示す。

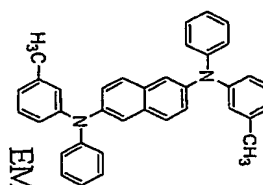




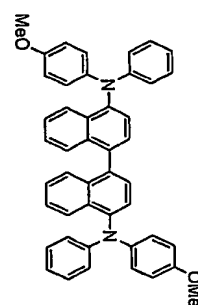
EM79



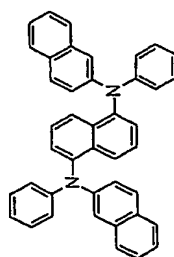
EM80



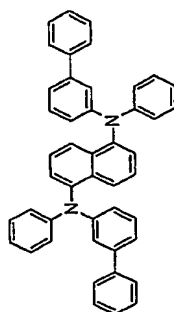
EM81



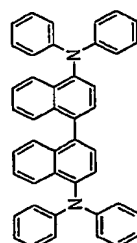
EM82



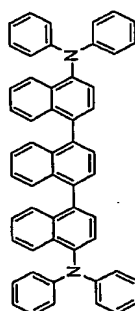
EM83



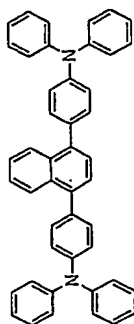
EM84



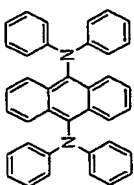
EM85



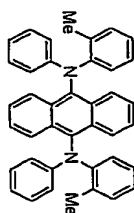
EM86



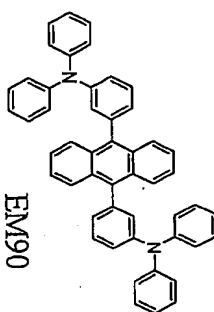
EM87



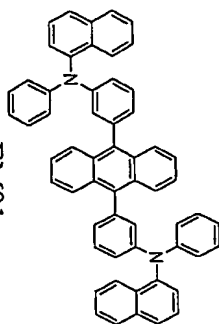
EM88



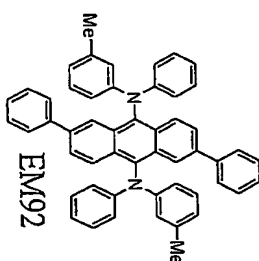
EM89



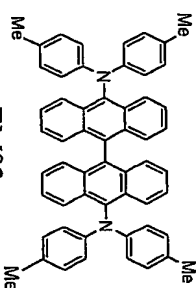
EM90



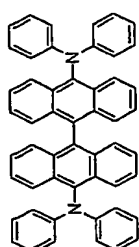
EM91



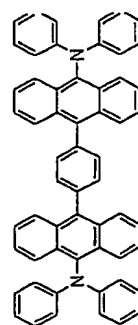
EM92



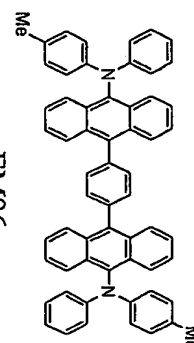
EM93



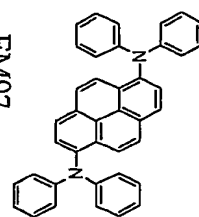
EM94



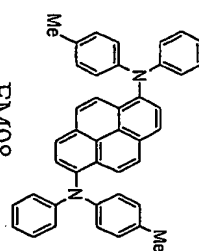
EM95



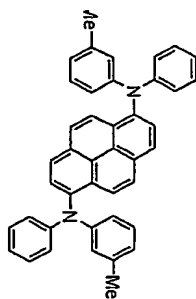
EM96



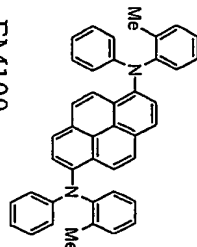
EM97



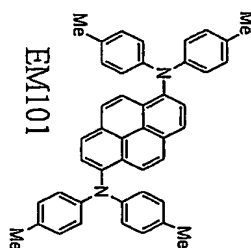
EM98



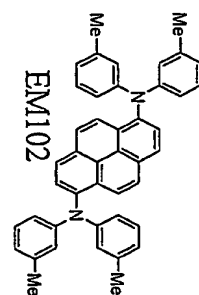
EM99



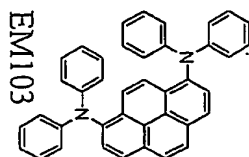
EM100



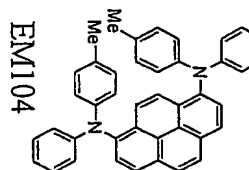
EM101



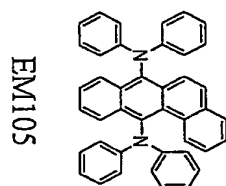
EM102



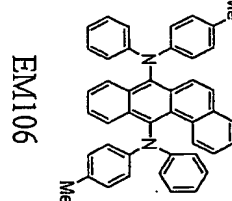
EM103



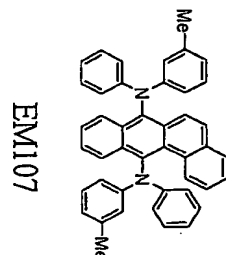
EM104



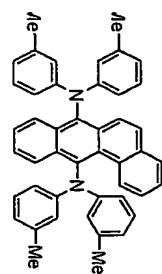
EM105



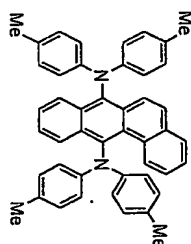
EM106



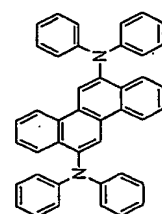
EM107



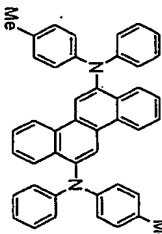
EM108



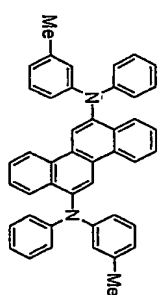
EM109



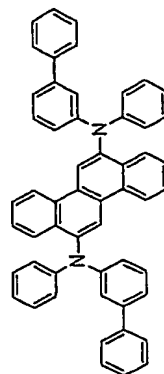
EM110



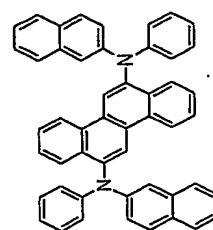
EM111



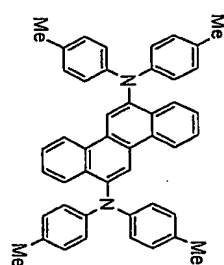
EM112



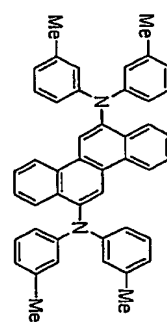
EM113



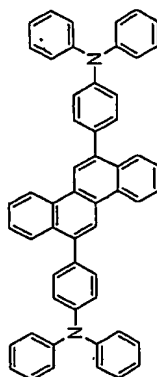
EM114



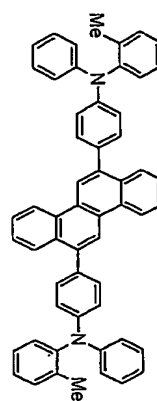
EM115



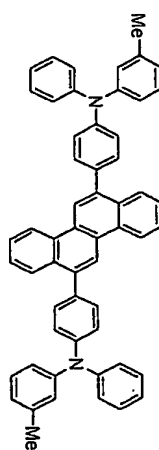
EM116



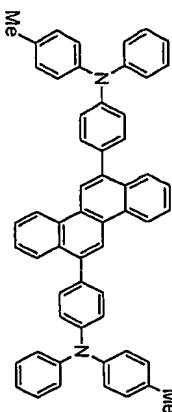
EM117



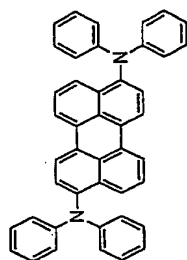
EM118



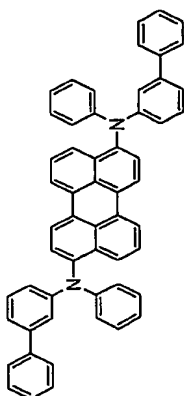
EM119



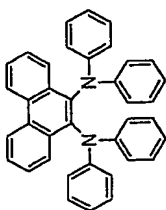
EM120



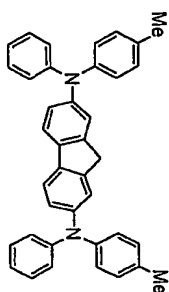
EM121



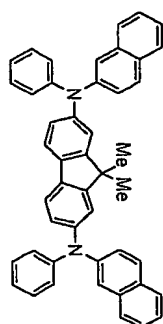
EM122



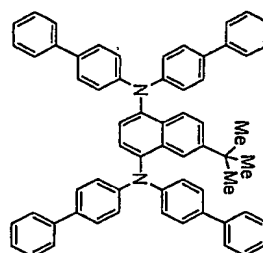
EM123



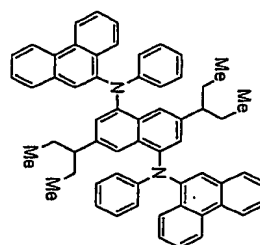
EM124



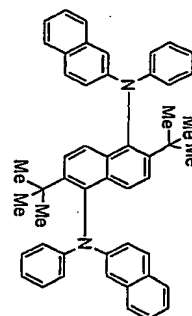
EM125



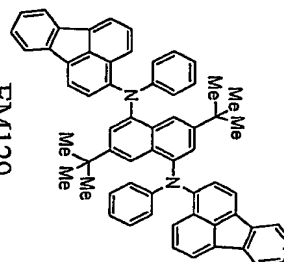
EM126



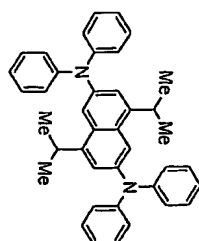
EM127



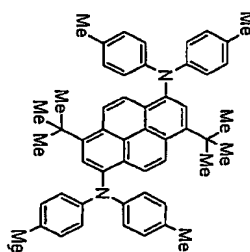
EM128



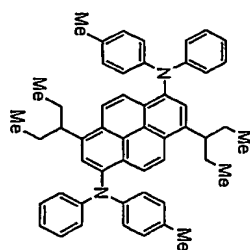
EM129



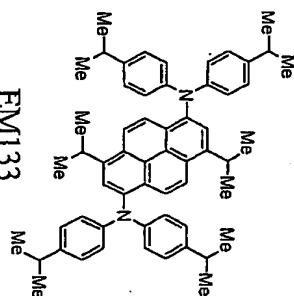
EM130



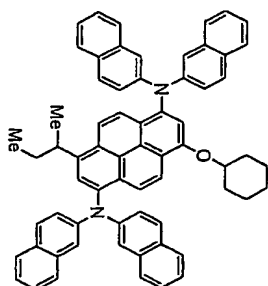
EM131



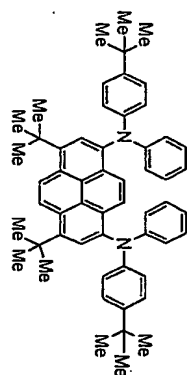
EM132



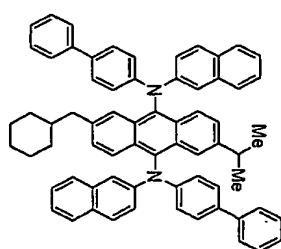
EM133



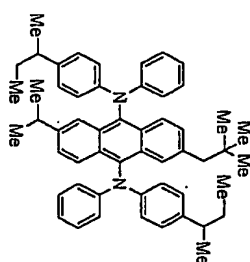
EM134



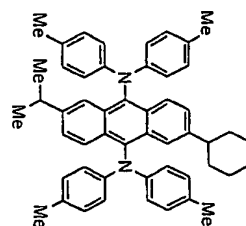
EM135



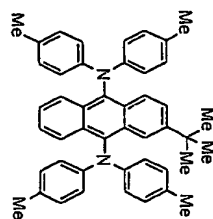
EM136



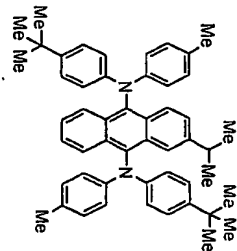
EM137



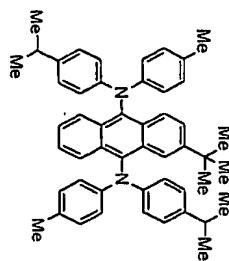
EM138



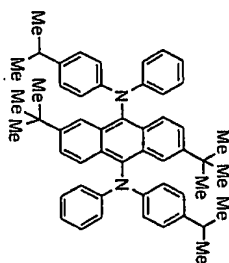
EM139



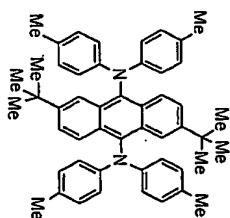
EM140



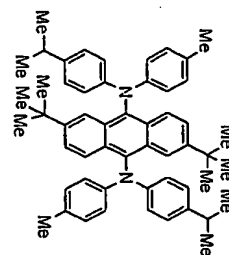
EM141



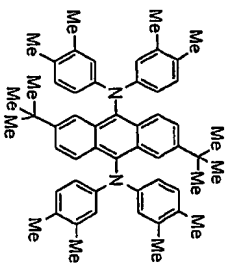
EM142



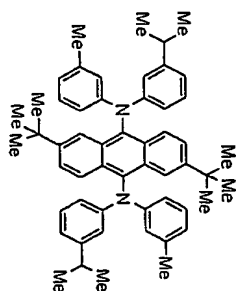
EM143



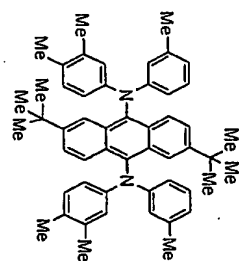
EM144



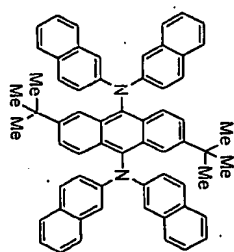
EM145



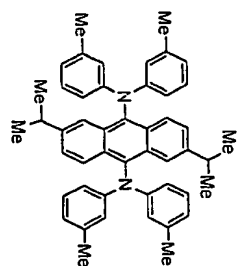
EM146



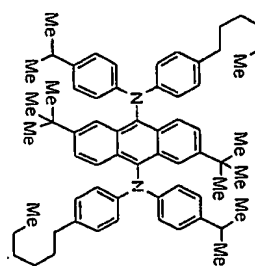
EM147



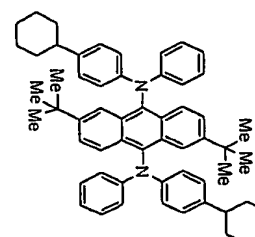
EM148



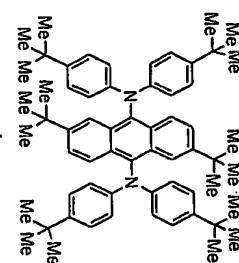
EM149



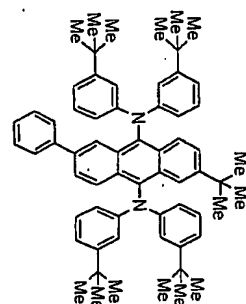
EM150



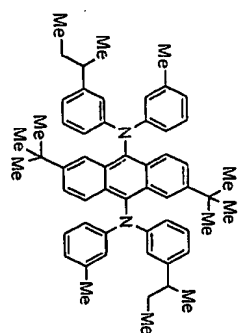
EM151



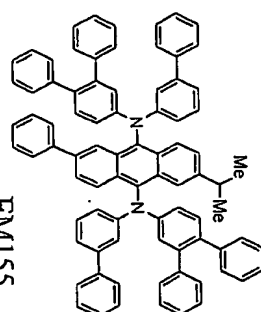
EM152



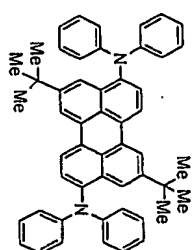
EM153



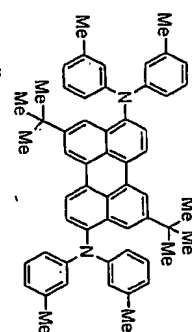
EM154



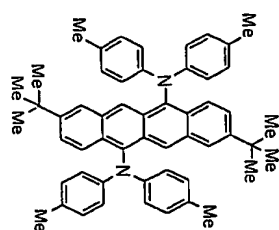
EM155



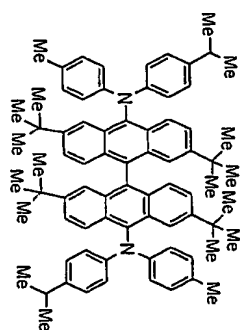
EM156



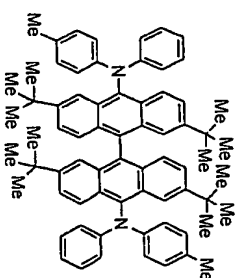
EM157



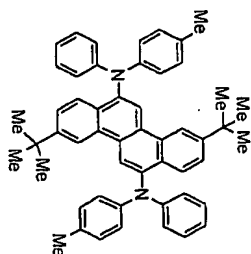
EM158



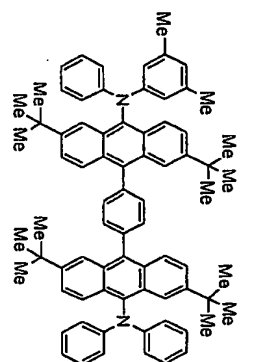
EM159



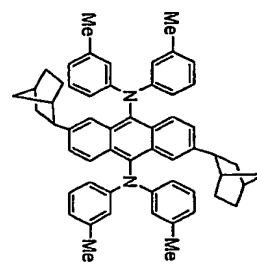
EM160



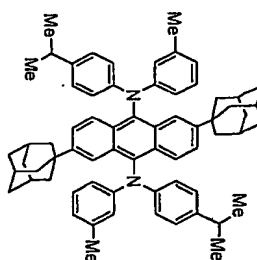
EM161



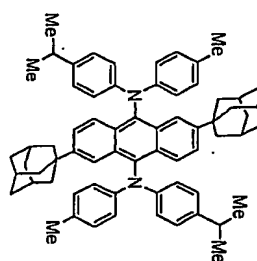
EM162



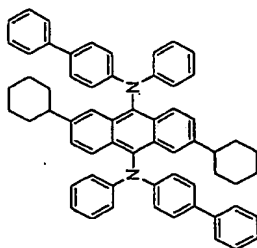
EM163



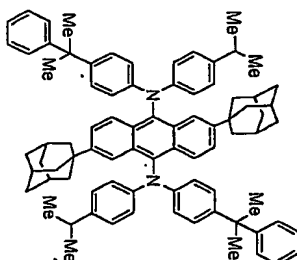
EM164



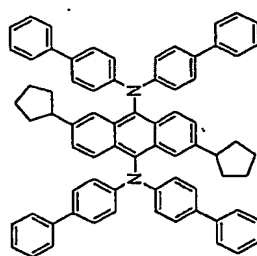
EM165



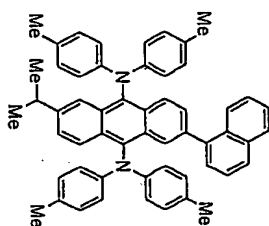
EM166



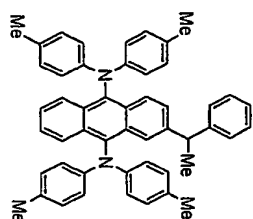
EM167



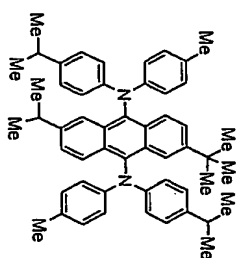
EM168



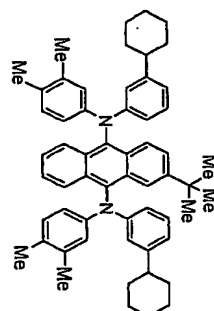
EM169



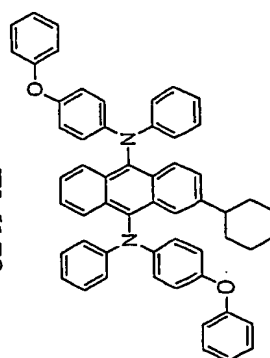
EM170



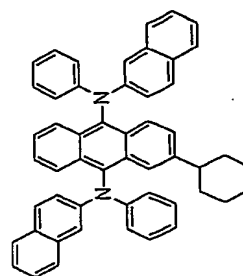
EM171



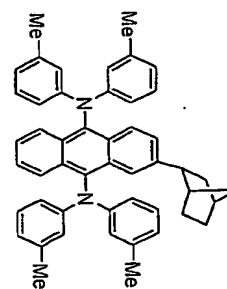
EM172



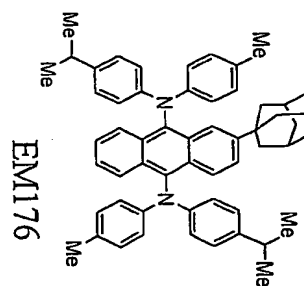
EM173



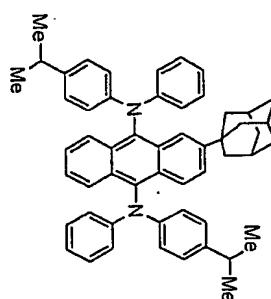
EM174



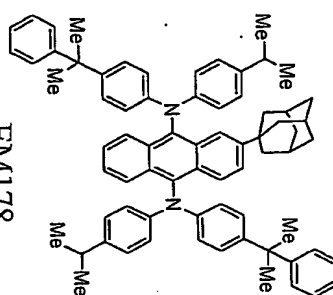
EM175



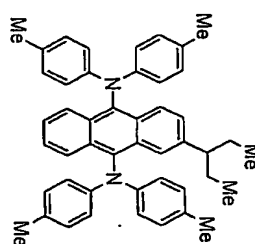
EM176



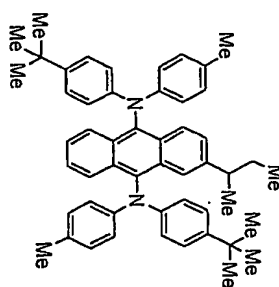
EM177



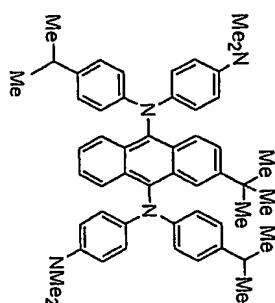
EM178



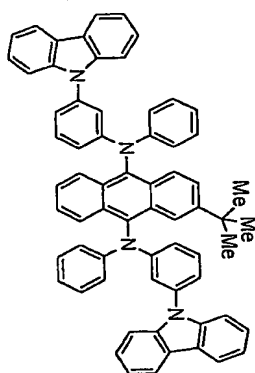
EM179



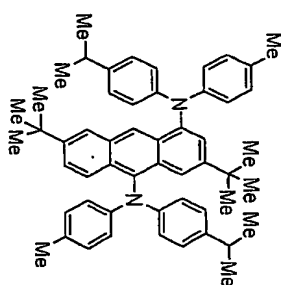
EM180



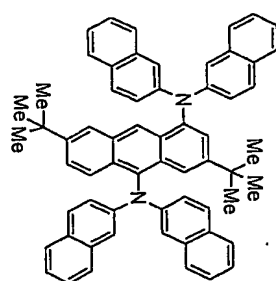
EM181



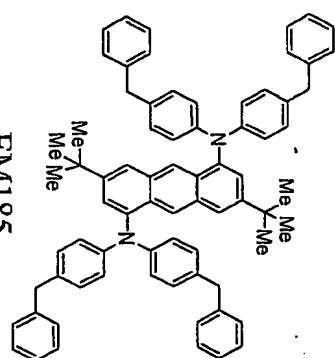
EM182



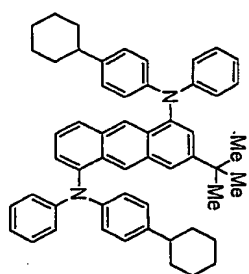
EM183



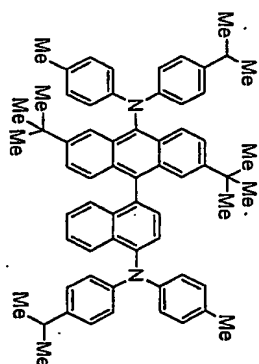
EM184



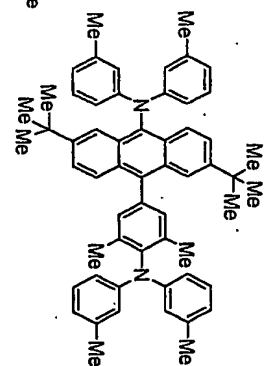
EM185



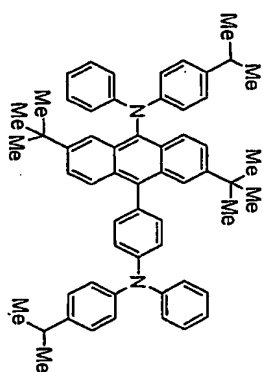
EM186



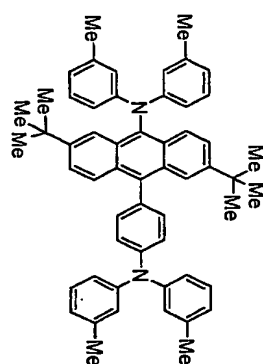
EM187



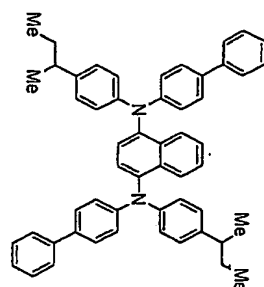
EM188



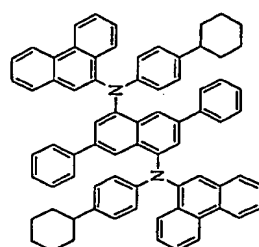
EM189



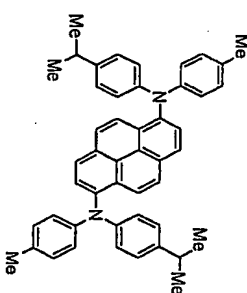
EM190



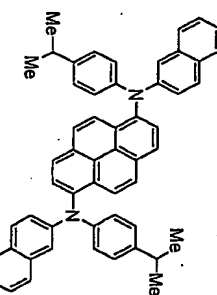
EM191



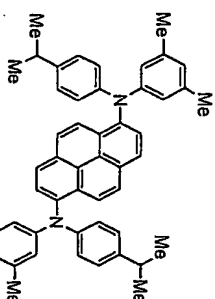
EM192



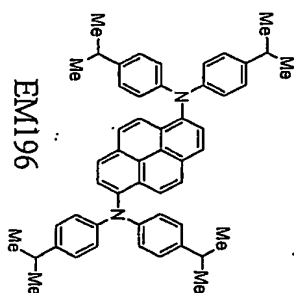
EM193



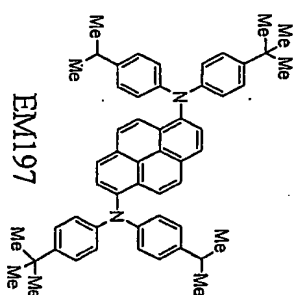
EM194



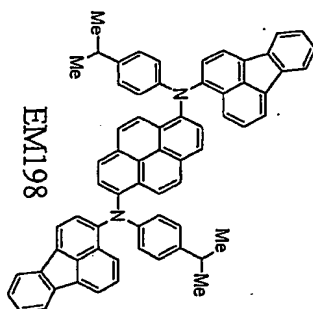
EM195



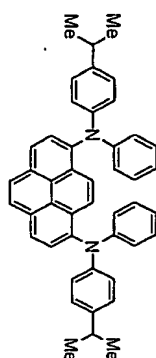
EM196



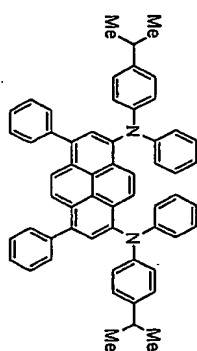
EM197



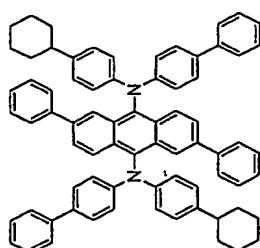
EM198



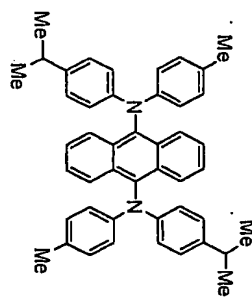
EM199



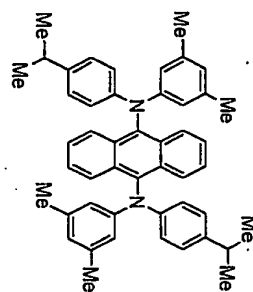
EM200



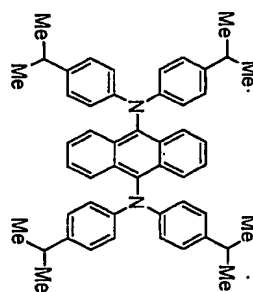
EM201



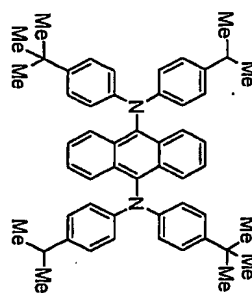
EM202



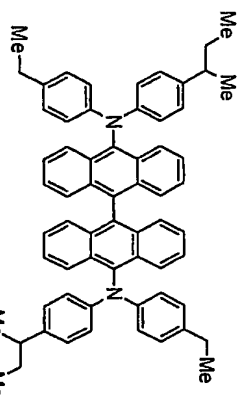
EM203



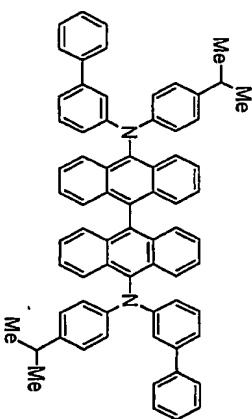
EM204



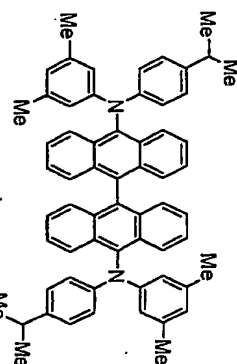
EM205



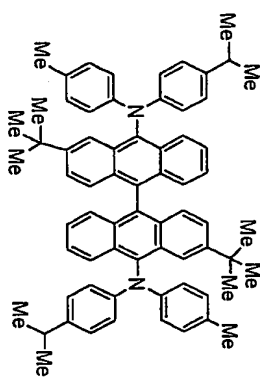
EM206



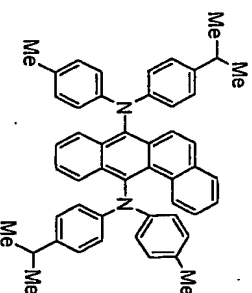
EM207



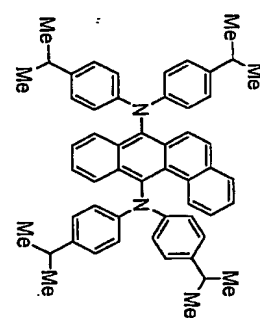
EM208



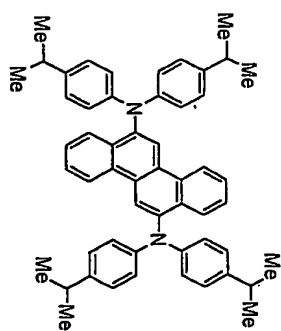
EM209



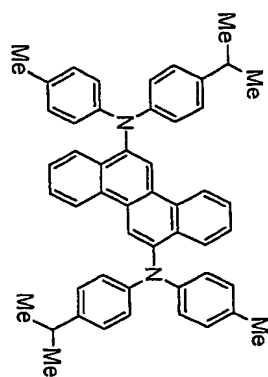
EM210



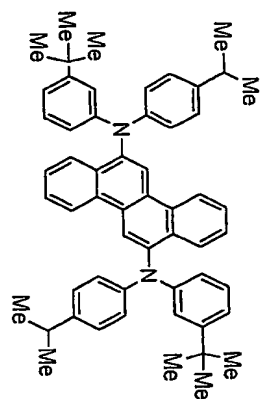
EM211



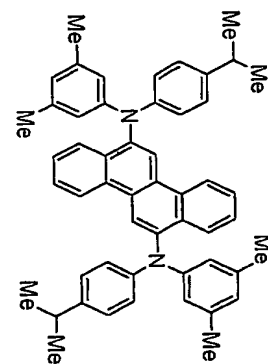
EM212



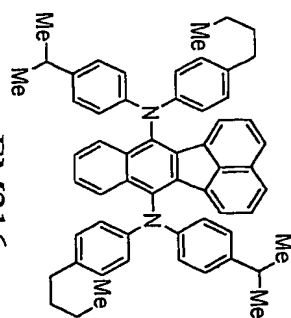
EM213



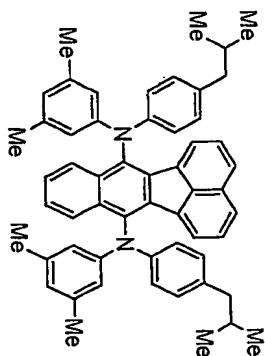
EM214



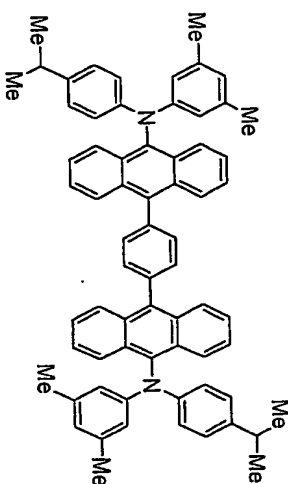
EM215



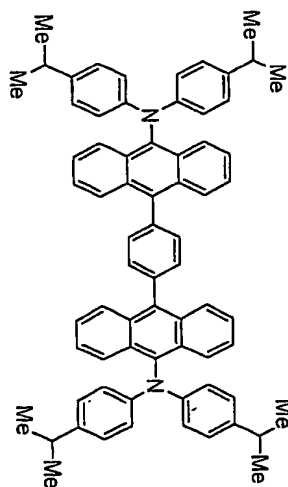
EM216



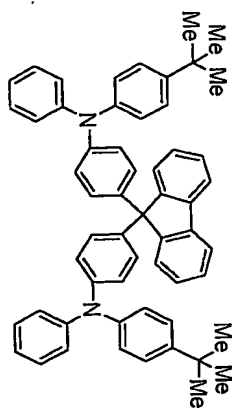
EM217



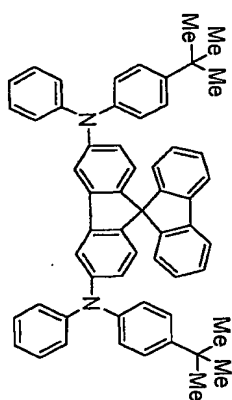
EM218



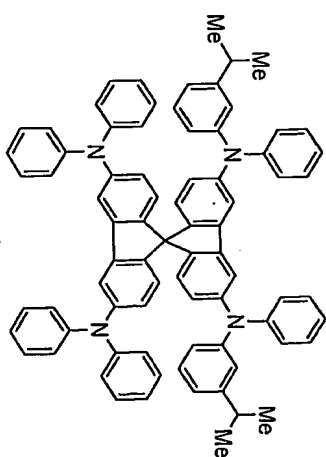
EM219



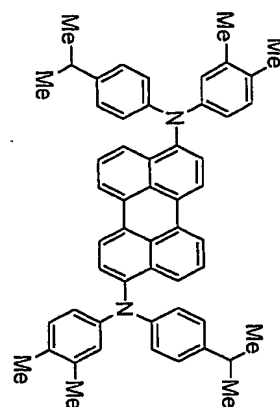
EM220



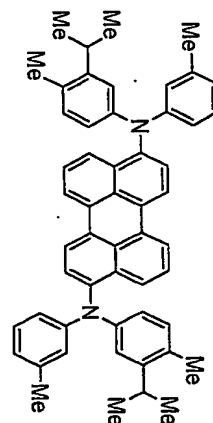
EM221



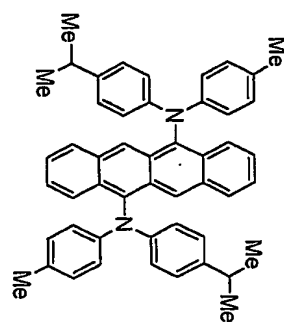
EM222



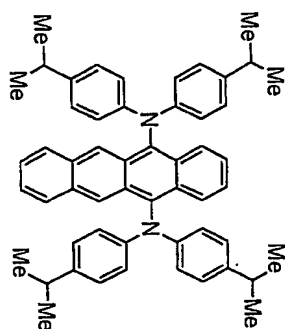
EM223



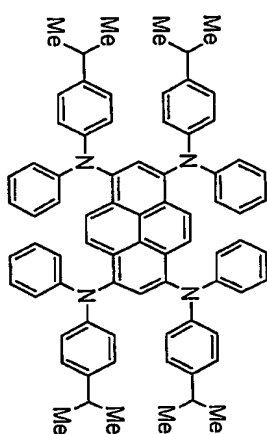
EM224



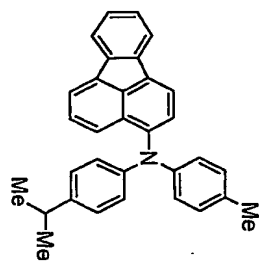
EM225



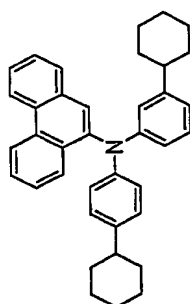
EM226



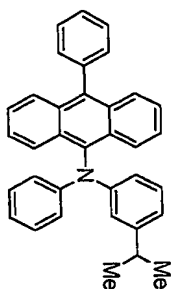
EM227



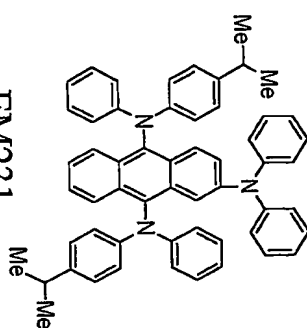
EM228



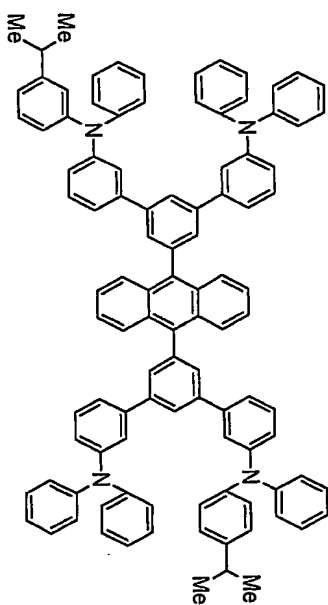
EM229



EM230



EM231



EM232

本発明においては、有機発光媒体層における前記（Ａ）成分のアリールアミン化合物と前記（Ｂ）成分のアントラセン誘導体との含有割合は、重量比１：９９～９９：１の範囲で、使用する化合物の種類などに応じて適宜選定するのが有利である。特に、（Ａ）成分化合物は正孔輸送性を有し、一方（Ｂ）成分化合物は電子輸送性を有することを考慮して、得られる素子の寿命と効率が最も良好となるように選定するのが望ましい。

（Ａ）成分と（Ｂ）成分の好ましい割合は重量比１：９９～２０：８０の範囲であり、この範囲で特に高い効率が得られる。

この有機発光媒体層の厚さとしては、５～２００ｎｍの範囲が好ましく、特に素子の印加電圧を非常に低くしうることから、１０～４０ｎｍの範囲が好適である。

このように、（Ａ）成分と（Ｂ）成分を組み合わせることで有機発光媒体層に用いることにより、（Ｂ）成分単独使用の場合に比べて、効率が３～５倍程度高くなると共に、寿命も少なくとも３倍以上、最適化すれば１０倍以上に長くすることができる。

また、（Ａ）成分として前記一般式（Ｖ）で表されるようなアリールアミン化合物を用いることにより、アリールアミン化合物同士の立体障害が大きく、分子会合による濃度消光を防止できると共にさらなる長寿命化が可能となり、さらに、アミノ置換基又は縮合芳香族環に分岐状アルキル基を導入することにより縮合芳香族環とアミノ置換基との立体反発を大きくできるため、色純度を示す指標ともなる発光スペクトルの半値幅が狭くなり、発光スペクトルがシャープになるため、フルカラー用のディスプレイに適している。

さらに、（Ａ）成分と（Ｂ）成分を組み合わせることにより、有機発光媒体層がより非晶質性となって、安定性が向上し、耐熱性に優れるものになる。（Ｂ）成分の化合物としては、ガラス転移点が１１０℃以上のものが好ましく、一方、（Ａ）成分の化合物としては、ガラス転移点が７０℃以上のものが好ましい。こ

のようなガラス転移点を有する化合物を混合することにより、有機発光媒体層のガラス転移点を90℃以上にすることができ、85℃、500時間以上の保存耐熱性を得ることが可能となる。

本発明の有機EL素子は、一对の電極の間に、前記の(A)成分と(B)成分との組み合わせを含む有機発光媒体層（以下、発光媒体層と略記する）を挟持させてなるものであるが、該電極とこの発光媒体層の間に種々の中間層を介在させるのが好ましい。この中間層としては、例えば正孔注入層、正孔輸送層、電子注入層、電子輸送層などが挙げられる。これらは、有機、無機の種々の化合物が知られている。

このような有機EL素子の代表的な素子構成としては、

- (1) 陽極／発光層／陰極
 - (2) 陽極／正孔注入層／発光層／陰極
 - (3) 陽極／発光層／電子注入層／陰極
 - (4) 陽極／正孔注入層／発光層／電子注入層／陰極
 - (5) 陽極／有機半導体層／発光層／陰極
 - (6) 陽極／有機半導体層／電子障壁層／発光層／陰極
 - (7) 陽極／有機半導体層／発光層／付着改善層／陰極
 - (8) 陽極／正孔注入層／正孔輸送層／発光層／電子注入層／陰極
 - (9) 陽極／絶縁層／発光層／絶縁層／陰極
 - (10) 陽極／無機半導体層／絶縁層／発光層／絶縁層／陰極
 - (11) 陽極／有機半導体層／絶縁層／発光層／絶縁層／陰極
 - (12) 陽極／絶縁層／正孔注入層／正孔輸送層／発光層／絶縁層／陰極
 - (13) 陽極／絶縁層／正孔注入層／正孔輸送層／発光層／電子注入層／陰極
- などの構造を挙げることができる。

これらの中で通常(8)の構成が好ましく用いられるが、もちろんこれらに限定されるものではない。

この有機EL素子は、通常透光性の基板上に作製する。この透光性基板は有機EL素子を支持する基板であり、その透光性については、400～700 nmの可視領域の光の透過率が50%以上であるものが望ましく、さらに平滑な基板を用いるのが好ましい。

このような透光性基板としては、例えば、ガラス板、合成樹脂板などが好適に用いられる。ガラス板としては、特にソーダ石灰ガラス、バリウム・ストロンチウム含有ガラス、鉛ガラス、アルミノケイ酸ガラス、ホウケイ酸ガラス、バリウムホウケイ酸ガラス、石英などで成形された板が挙げられる。また、合成樹脂板としては、ポリカーボネート樹脂、アクリル樹脂、ポリエチレンテレフタレート樹脂、ポリエーテルサルファイド樹脂、ポリサルフォン樹脂などの板が挙げられる。

次に、上記の陽極としては、仕事関数の大きい(4 eV以上)金属、合金、電気伝導性化合物又はこれらの混合物を電極物質とするものが好ましく用いられる。このような電極物質の具体例としては、Auなどの金属、CuI、ITO(インジウムチンオキシド)、 SnO_2 、 ZnO 、 In-Zn-O などの導電性材料が挙げられる。この陽極を形成するには、これらの電極物質を、蒸着法やスパッタリング法等の方法で薄膜を形成させることができる。この陽極は、上記発光層からの発光を陽極から取り出す場合、陽極の発光に対する透過率が10%より大きくなるような特性を有していることが望ましい。また、陽極のシート抵抗は、数百 Ω/\square 以下のものが好ましい。さらに、陽極の膜厚は、材料にもよるが通常10 nm～1 μm 、好ましくは10～200 nmの範囲で選択される。

次に、陰極としては、仕事関数の小さい(4 eV以下)金属、合金、電気伝導性化合物及びこれらの混合物を電極物質とするものが用いられる。このような電極物質の具体例としては、ナトリウム、ナトリウム-カリウム合金、マグネシウム、リチウム、マグネシウム：銀合金、アルミニウム/酸化アルミニウム、 $\text{Al/Li}_2\text{O}$ 、 Al/LiO_2 、 Al/LiF 、アルミニウム・リチウム合金、イ

ンジウム、希土類金属などが挙げられる。

この陰極はこれらの電極物質を蒸着やスパッタリング等の方法により薄膜を形成させることにより、作製することができる。

ここで、発光媒体層からの発光を陰極から取り出す場合、陰極の発光に対する透過率は10%より大きくすることが好ましい。また、陰極としてのシート抵抗は数百 Ω/\square 以下が好ましく、さらに、膜厚は通常10nm~1 μ m、好ましくは50~200nmである。

本発明の有機EL素子においては、このようにして作製された一対の電極の少なくとも一方の表面に、カルコゲナイド層、ハロゲン化金属層又は金属酸化物層（以下、これらを表面層ということがある。）を配置するのが好ましい。具体的には、発光媒体層側の陽極表面にケイ素やアルミニウムなどの金属のカルコゲナイド（酸化物を含む）層を、また、発光媒体層側の陰極表面にハロゲン化金属層又は金属酸化物層を配置するのがよい。これにより、駆動の安定化を図ることができる。

上記カルコゲナイドとしては、例えば SiO_x ($1 \leq x \leq 2$)、 AlO_x ($1 \leq x \leq 1.5$)、 SiON 、 SiAlON などが好ましく挙げられ、ハロゲン化金属としては、例えば LiF 、 MgF_2 、 CaF_2 、フッ化希土類金属などが好ましく挙げられ、金属酸化物としては、例えば Cs_2O 、 Li_2O 、 MgO 、 SrO 、 BaO 、 CaO などが好ましく挙げられる。

本発明の有機EL素子においては、前記(A)成分と(B)成分との使用割合によって、発光媒体層の電子輸送性及び正孔輸送性共に良好となり、前記した正孔注入層、正孔輸送層、電子注入層などの中間層を省略することが可能となる。該表面層は、この場合においても設けることが可能であり、好ましい。

さらに、本発明の有機EL素子においては、このようにして作製された一対の電極の少なくとも一方の表面に電子伝達化合物と還元性ドーパントの混合領域又は正孔伝達化合物と酸化性ドーパントの混合領域を配置するのも好ましい。この

ようにすると、電子伝達化合物が還元され、アニオンとなり混合領域がより発光媒体に電子を注入、伝達しやすくなる。また、正孔伝達化合物は酸化され、カチオンとなり混合領域がより発光媒体に正孔を注入、伝達しやすくなる。好ましい酸化性ドーパントとしては、各種ルイス酸やアクセプター化合物がある。好ましい還元性ドーパントとしては、アルカリ金属、アルカリ金属化合物、アルカリ土類金属、希土類金属及びこれらの化合物がある。

本発明の有機EL素子においては、発光媒体層は、

- ①注入機能；電界印加時に陽極又は正孔注入層より正孔を注入することができ、陰極又は電子注入層より電子を注入することができる機能
- ②輸送機能；注入した電荷（電子と正孔）を電界の力で移動させる機能
- ③発光機能；電子と正孔の再結合の場を提供し、これを発光につなげる機能を有する。

この発光媒体層を形成する方法としては、例えば蒸着法、スピコート法、LB法等の公知の方法を適用することができる。発光媒体層は、特に分子堆積膜であることが好ましい。ここで分子堆積膜とは、気相状態の材料化合物から沈着され形成された薄膜や、溶液状態又は液相状態の材料化合物から固体化され形成された膜のことであり、通常この分子堆積膜は、LB法により形成された薄膜（分子累積膜）とは凝集構造、高次構造の相違や、それに起因する機能的な相違により区分することができる。

また特開昭57-51781号公報に開示されているように、樹脂等の結着剤と材料化合物とを溶剤に溶かして溶液とした後、これをスピコート法等により薄膜化することによっても、発光媒体層を形成することができる。

本発明においては、本発明の目的が損なわれない範囲で、所望により、発光媒体層に、前記（A）成分及び（B）成分以外の他の公知の有機発光媒体を含有させてもよく、また、本発明に係る化合物を含む発光媒体層に、他の公知の有機発光媒体を含む発光媒体層を積層してもよい。

次に、正孔注入・輸送層は、発光媒体層への正孔注入を助け、発光領域まで輸送する層であって、正孔移動度が大きく、イオン化エネルギーが通常 5.5 eV 以下と小さい。このような正孔注入・輸送層としてはより低い電界強度で正孔を発光媒体層に輸送する材料が好ましく、さらに正孔の移動度が、例えば $10^4 \sim 10^6 \text{ V/cm}$ の電界印加時に、少なくとも $10^{-6} \text{ cm}^2/\text{V} \cdot \text{秒}$ であるものが好ましい。このような材料としては、従来、光導伝材料において正孔の電荷輸送材料として慣用されているものや、有機 EL 素子の正孔注入層に使用されている公知のものの中から任意のものを選択して用いることができる。

そして、この正孔注入・輸送層を形成するには、正孔注入・輸送材料を、例えば真空蒸着法、スピコート法、キャスト法、LB 法等の公知の方法により薄膜化すればよい。この場合、正孔注入・輸送層としての膜厚は、特に制限はないが、通常は $5 \text{ nm} \sim 5 \mu\text{m}$ である。

次に、電子注入層・輸送層は、発光媒体層への電子の注入を助け、発光領域まで輸送する層であって、電子移動度が大きく、また付着改善層は、この電子注入層の中で特に陰極との付着が良い材料からなる層である。電子注入層に用いられる材料としては、8-ヒドロキシキノリン又はその誘導体の金属錯体が好適である。上記 8-ヒドロキシキノリン又はその誘導体の金属錯体の具体例としては、オキシシン（一般に 8-キノリノール又は 8-ヒドロキシキノリン）のキレートを含む金属キレートオキシノイド化合物、例えばトリス（8-キノリノール）アルミニウムを電子注入材料として用いることができる。

また、本発明の有機 EL 素子は、超薄膜に電界を印可するために、リークやショートによる画素欠陥が生じやすい。これを防止するために、一対の電極間に絶縁性の薄膜層を挿入しても良い。

絶縁層に用いられる材料としては、例えば、酸化アルミニウム、弗化リチウム、酸化リチウム、弗化セシウム、酸化セシウム、酸化マグネシウム、弗化マグネシウム、酸化カルシウム、弗化カルシウム、窒化アルミニウム、酸化チタン、酸

化珪素、酸化ゲルマニウム、窒化珪素、窒化ホウ素、酸化モリブデン、酸化ルテニウム、酸化バナジウム等が挙げられる。これらの混合物や積層物を用いてもよい。

次に、本発明の有機EL素子を作製する方法については、例えば上記の材料及び方法により陽極、発光媒体層、必要に応じて正孔注入層、及び必要に応じて電子注入層を形成し、最後に陰極を形成すればよい。また、陰極から陽極へ、前記と逆の順序で有機EL素子を作製することもできる。

以下、透光性基板上に、陽極／正孔注入層／発光媒体層／電子注入層／陰極が順次設けられた構成の有機EL素子の作製例について説明する。

まず、適当な透光性基板上に、陽極材料からなる薄膜を $1\mu\text{m}$ 以下、好ましくは $10\sim 200\text{nm}$ の範囲の膜厚になるように、蒸着法あるいはスパッタリング法により形成し、陽極とする。次に、この陽極上に正孔注入層を設ける。正孔注入層の形成は、前述したように真空蒸着法、スピコート法、キャスト法、LB法等の方法により行うことができるが、均質な膜が得られやすく、かつピンホールが発生しにくい等の点から真空蒸着法により形成することが好ましい。真空蒸着法により正孔注入層を形成する場合、その蒸着条件は使用する化合物（正孔注入層の材料）、目的とする正孔注入層の結晶構造や再結合構造等により異なるが、一般に蒸着源温度 $50\sim 450^{\circ}\text{C}$ 、真空度 $10^{-7}\sim 10^{-3}\text{torr}$ 、蒸着速度 $0.01\sim 50\text{nm/秒}$ 、基板温度 $-50\sim 300^{\circ}\text{C}$ 、膜厚 $5\text{nm}\sim 5\mu\text{m}$ の範囲で適宜選択することが好ましい。

次に、この正孔注入層上に発光媒体層を設ける。この発光媒体層の形成も、本発明に係る有機発光媒体を用いて真空蒸着法、スパッタリング、スピコート法、キャスト法等の方法により、有機発光媒体を薄膜化することにより形成できるが、均質な膜が得られやすく、かつピンホールが発生しにくい等の点から真空蒸着法により形成することが好ましい。真空蒸着法により発光媒体層を形成する場合、その蒸着条件は使用する化合物により異なるが、一般的に正孔注入層の形成

と同様な条件範囲の中から選択することができる。膜厚は10～40 nmの範囲が好ましい。

次に、この発光媒体層上に電子注入層を設ける。この場合にも正孔注入層、発光媒体層と同様、均質な膜を得る必要から真空蒸着法により形成することが好ましい。蒸着条件は正孔注入層、発光媒体層と同様の条件範囲から選択することができる。

そして、最後に陰極を積層して有機EL素子を得ることができる。陰極は金属から構成されるもので、蒸着法、スパッタリングを用いることができる。しかし、下地の有機物層を製膜時の損傷から守るためには真空蒸着法が好ましい。

以上の有機EL素子の作製は、一回の真空引きで、一貫して陽極から陰極まで作製することが好ましい。

この有機EL素子に直流電圧を印加する場合、陽極を+、陰極を-の極性にして、3～40 Vの電圧を印加すると、発光が観測できる。また、逆の極性で電圧を印加しても電流は流れず、発光は全く生じない。さらに、交流電圧を印加した場合には、陽極が+、陰極が-の極性になった時のみ均一な発光が観測される。この場合、印加する交流の波形は任意でよい。

本発明はまた、前記(A)成分と、前記(B)成分を含む有機発光媒体をも提供するものである。この有機発光媒体は、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率で青色～黄色系発光が得られる有機EL素子に好適に用いられる。

次に、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが、本発明は、これらの例によってなんら限定されるものではない。

実施例 1

25×75×1.1 mmサイズのガラス基板上に、膜厚120 nmのインジウムスズ酸化物からなる透明電極を設けた。このガラス基板に紫外線及びオゾン照射して洗浄したのち、真空蒸着装置にこの基板を設置した。

まず、正孔注入層として、N, N'-ビス[4-(ジフェニルアミノ)フェニル]-N, N'-ジフェニルピフェニル-4, 4'-ジアミンを60 nmの厚さに蒸着したのち、その上に正孔輸送層として、N, N, N', N'-テトラキス(4-ビフェニル)-4, 4'-ベンジジン(EM4)を20 nmの厚さに蒸着した。次いで、(B)成分として上記化合物(EM4)と(A)成分として上記化合物(EM83)とを、重量比40:3で同時蒸着し、厚さ40 nmの発光層を形成した。

次に、電子注入層として、トリス(8-ヒドロキシキノリナト)アルミニウム(Alq)を20 nmの厚さに蒸着した。次に、フッ化リチウム(LiF)を0.3 nmの厚さに蒸着し、次いで、アルミニウム(Al)を150 nmの厚さに蒸着した。このLiF/Al膜は陰極として機能する。このようにして有機EL素子を作製した。

得られた有機EL素子に通電試験を行ったところ、電圧6.5 V、電流密度10 mA/cm²にて、発光輝度205 cd/m²の純青色発光(半値幅42 nm)が得られた。また、初期輝度500 cd/m²で直流の連続通電試験を行ったところ、半減寿命は900時間であった。

実施例 2 ~ 19

実施例1において、(B)成分及び(A)成分の化合物として表1に記載のものを用いた以外は同様にして有機EL素子を作製した。得られた有機EL素子に電流密度10 mA/cm²にて、通電試験を行った結果を表1に示す。また、表1に記載の初期輝度で直流の連続通電試験を行ったところの半減寿命を表1に示す。

比較例 1

実施例1において、化合物(EM4)及び化合物(EM83)の代わりに、化合物(EM4)のみで厚さ40 nmの発光層を形成した以外は同様にして、有機EL素子を作製した。得られた有機EL素子に電流密度10 mA/cm²にて、通電試験を行った結果を表1に示す。また、初期輝度500 cd/m²で直流の

連続通電試験を行ったところ、半減寿命は90時間と短かった。

比較例 2

実施例 1 において、化合物 (EM 8 3) の代わりに、4, 4'-ビス (ジフェニルアミノ) スチルベン (H 2) を用いた以外は同様にして、有機 EL 素子を作製した。得られた有機 EL 素子に電流密度 10 mA/cm^2 にて、通電試験を行った結果を表 1 に示す。また、初期輝度 500 cd/m^2 で直流の連続通電試験を行ったところ、半減寿命は300時間と短かった。

比較例 3

実施例 1 において、化合物 (EM 8 3) の代わりに、2, 5, 8, 11-テトラ-*tert*-ブチルペリレン (H 3) を用いた以外は同様にして、有機 EL 素子を作製した。得られた有機 EL 素子に電流密度 10 mA/cm^2 にて、通電試験を行った結果を表 1 に示す。また、初期輝度 1000 cd/m^2 で直流の連続通電試験を行ったところ、半減寿命は200時間と短かった。

比較例 4

実施例 1 において、化合物 (EM 8 3) の代わりに、N, N'-ジ (ナフタレン-2-イル) -N, N'-ジフェニルベンゼン (H 4) を用いた以外は同様にして、有機 EL 素子を作製した。得られた有機 EL 素子に電流密度 10 mA/cm^2 にて、通電試験を行った結果を表 1 に示す。また、初期輝度 500 cd/m^2 で直流の連続通電試験を行ったところ、半減寿命は200時間と短かった。

比較例 5

実施例 1 1 において、化合物 (EM 9 8) の代わりに、1, 3-ビス [2- {4-N, N'- (ジフェニルアミノ) フェニル} ビニル] ベンゼン (H 5) を用いた以外は同様にして、有機 EL 素子を作製した。得られた有機 EL 素子に電流密度 10 mA/cm^2 にて、通電試験を行った結果を表 1 に示す。また、初期輝度 1000 cd/m^2 で直流の連続通電試験を行ったところ、半減寿命は750時間と短かった。

実施例 2 0

実施例 1 において、(B) 成分及び (A) 成分として表 2 に記載のものを用い、陰極として Alq : Cs / Al を用いた。Alq : Cs は電子伝達化合物である Alq と Cs (セシウム) 金属のモル比 1 : 1 の混合層である。得られた有機 EL 素子に電流密度 10 mA/cm^2 にて、通電試験を行った結果を表 2 に示す。また、表 2 に記載の初期輝度で直流の連続通電試験を行ったところの半減寿命を表 2 に示す。

実施例 2 1 ~ 2 2

実施例 2 0 において、(B) 成分及び (A) 成分の化合物として表 2 に記載のものを用いた以外は同様にして有機 EL 素子を作製した。得られた有機 EL 素子に電流密度 10 mA/cm^2 にて、通電試験を行った結果を表 2 に示す。また、表 2 に記載の初期輝度で直流の連続通電試験を行ったところの半減寿命を表 2 に示す。

表 1

示 9。

表 1

		発光層の成分		電圧 (V)	発光輝度 (cd/m^2)	発光効率 (cd/A)	発光色	半値幅 (nm)	半減寿命 (時間)	初期輝度 (cd/m^2)
		(B)成分	(A)成分							
実施例	1	EM4	EM83	6.5	205	2.05	純青色	42	900	500
	2	EM4	EM110	6.3	310	3.10	純青色	43	2900	500
	3	EM5	EM111	6.0	325	3.25	純青色	45	3050	500
	4	EM5	EM77	6.8	195	1.95	純青色	42	680	500
	5	EM5	EM117	6.0	295	2.95	純青色	44	1000	500
	6	EM27	EM110	6.5	190	1.90	純青色	44	1150	500
	7	EM37	EM111	6.0	180	1.80	純青色	45	1200	500
	8	EM43	EM110	6.2	165	1.65	純青色	43	950	500
	9	EM49	EM111	6.3	170	1.70	純青色	45	1100	500
	10	EM4	EM60	6.0	350	3.50	青色	40	800	1000
	11	EM4	EM98	6.0	730	7.30	青色	50	3100	1000
	12	EM5	EM60	6.0	345	3.45	青色	41	700	1000
	13	EM5	EM98	6.0	815	8.15	青色	49	3200	1000
	14	EM5	EM97	6.5	5	5.50	青色	48	2950	1000
	15	EM27	EM98	6.0	355	3.55	青色	49	1500	1000
	16	EM42	EM97	6.5	395	3.95	青色	49	900	1000
	17	EM46	EM98	6.0	500	5.00	青色	50	1000	1000
	18	EM4	EM89	7.0	1050	10.50	緑色	68	1050	3000
	19	EM4	EM94	7.5	950	9.50	緑色	65	750	3000
比較例	1	EM4		6.3	90	0.90	純青色	45	90	500
	2	EM4	H2	6.8	105	1.05	純青色	58	300	500
	3	EM4	H3	6.5	200	2.00	緑色	69	200	1000
	4	EM4	H4	7.0	96	0.96	純青色	46	100	500
	5	EM4	H5	6.8	510	5.10	青色	62	500	1000

表 2

表 2

		発光層の成分		電圧	発光輝度	発光効率	発光色	半値幅	半減寿命	初期輝度
		(B)成分	(A)成分	(V)	(cd/m ²)	(cd/A)		(nm)	(時間)	(cd/m ²)
実施例	20	EM32	EM111	5.0	290	2.90	純青色	44	1300	500
	21	EM4	EM128	6.5	260	2.60	純青色	43	2100	500
	22	EM5	EM128	6.0	250	2.50	純青色	43	2350	500
	23	EM42	EM128	6.5	155	1.55	純青色	44	1000	500
	24	EM5	EM131	6.7	964	9.64	青色	49	4000	1000
	25	EM5	EM133	6.5	1015	10.15	青色	50	4100	1000
	26	EM43	EM139	7.0	950	9.50	緑色	68	900	3000
	27	EM5	EM139	6.5	2040	20.40	緑色	67	4500	3000
	28	EM42	EM144	6.5	1050	10.50	緑色	67	1100	3000
	29	EM5	EM144	6.4	2100	21.00	緑色	68	4750	3000
	30	EM32	EM144	6.0	1555	15.60	緑色	68	1050	3000
	31	EM32	EM160	6.5	1430	14.30	緑色	64	1800	3000
	32	EM32	EM189	6.0	980	9.80	緑色	65	950	3000
	33	Alq	EM139	7.0	1420	14.20	緑色	69	1500	3000
	34	EM4	EM215	6.5	340	3.40	純青色	44	3500	500
	35	EM5	EM215	6.5	355	3.55	純青色	44	3950	500
	36	EM42	EM215	6.7	185	1.85	純青色	43	970	500
	37	EM4	EM195	6.0	1050	10.50	青色	50	4050	1000
	38	EM4	EM197	6.4	1030	10.30	青色	49	3950	1000
	39	EM5	EM202	6.5	1870	18.70	緑色	68	2100	3000
	40	EM5	EM204	6.5	1850	18.50	緑色	68	1950	3000
	41	EM5	EM208	6.9	1350	13.50	緑色	65	1500	3000

表1及び表2に示したように、緑色、青色、及びさらに達成が難しい純青色素子において、実施例1～41に記載したように、優れた効率、寿命を達成している。これは、比較例の素子に比べ、発光スペクトルの半値幅が小さくなり、高色純度の発光が可能となったからである。

特に、(A)成分として、緑色発光のジアミノアントラセン誘導体、青色発光のジアミノピレン誘導体、純青色発光のジアミノクリセン誘導体の有機EL素子は、比較例のいずれの素子に対しても、発光効率、寿命ともに優れている。

さらには(B)成分としてアントラセン誘導体、(A)成分として、ジアミノアントラセン誘導体、ジアミノピレン誘導体、又はジアミノクリセン誘導体を用いることで、それぞれ、緑色発光、青色発光、純青色発光素子において、最も発光効率、寿命ともに優れている。

産業上の利用可能性

本発明によれば、色純度が高く、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率で青色～黄色系発光が得られる有機EL素子及びこのEL素子に好適に用いられる有機発光媒体を提供することができる。

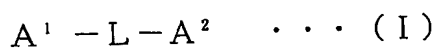
この有機EL素子は、各種表示装置の発光素子として好適に用いられ、特に、フルカラー用に適している。

請求の範囲

1. 一对の電極と、これらの電極間に挟持された有機発光媒体層を有する有機エレクトロルミネッセンス素子であって、前記有機発光媒体層が、

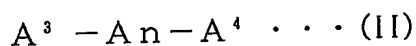
(A) 置換もしくは無置換の炭素数10～100のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種の化合物と、

(B) 下記一般式(I)



(式中、 A^1 及び A^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらは互いに同一でも異なってもよく、 L は単結合又は2価の連結基を示す。) で表されるアントラセン誘導体、

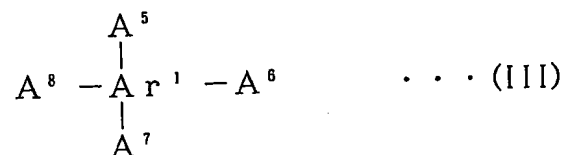
下記一般式(II)



(式中、 A_n は置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、 A^3 及び A^4 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数6～40のアリール基であり、 A^3 及び A^4 の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1価の縮合芳香族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは互いに同一でも異なってもよい。)

で表されるアントラセン誘導体、

下記一般式(III)

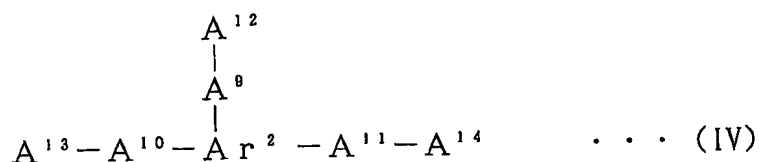


(式中、 A_{r^1} は、置換もしくは無置換のスピロフルオレン残基を示し、 $A^5 \sim A^8$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数6～40のアリール基で

ある。)

で表されるスピロフルオレン誘導体、

一般式 (IV)



(式中、 Ar^2 は、置換もしくは無置換の炭素数 6～40 の芳香族環基を示し、 $A^9 \sim A^{11}$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 6～40 のアリーレン基を表し、 $A^{12} \sim A^{14}$ は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数 1～6 のアルキル基、炭素数 3～6 のシクロアルキル基、炭素数 1～6 のアルコキシ基、炭素数 5～18 のアリールオキシ基、炭素数 7～18 のアラルキルオキシ基、炭素数 5～16 のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 1～6 のエステル基又はハロゲン原子を示し、 $A^9 \sim A^{14}$ のうち少なくとも 1 つは縮合芳香族環を有する基である。)

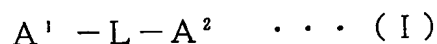
で表される縮合環含有化合物、

及び金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを含む有機エレクトロルミネッセンス素子。

2. 一对の電極と、これらの電極間に挟持された有機発光媒体層を有する有機エレクトロルミネッセンス素子であって、上記有機発光媒体層が、

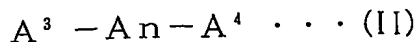
(A) 置換もしくは無置換の炭素数 10～100 のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種と、

(B) 一般式 (I)



(式中、 A^1 及び A^2 は、それぞれ置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらはたがいに同一でも異なってもよく、 L は単結合又は 2 価の連結基を示す。)

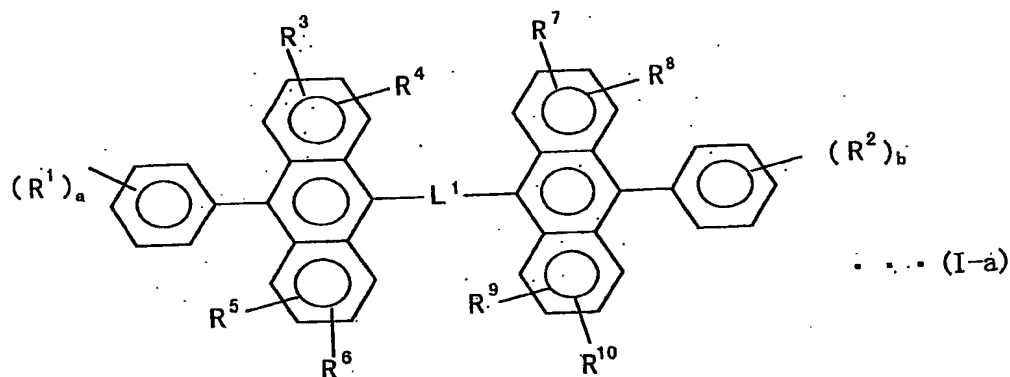
で表されるアントラセン誘導体、及び一般式 (II)



(式中、 A_n は置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、 A^3 及び A^4 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数6～40のアリール基であり、 A^3 及び A^4 の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1価の縮合芳香族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは互いに同一でも異なってもよい。)

で表されるアントラセン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを含む有機エレクトロルミネッセンス素子。

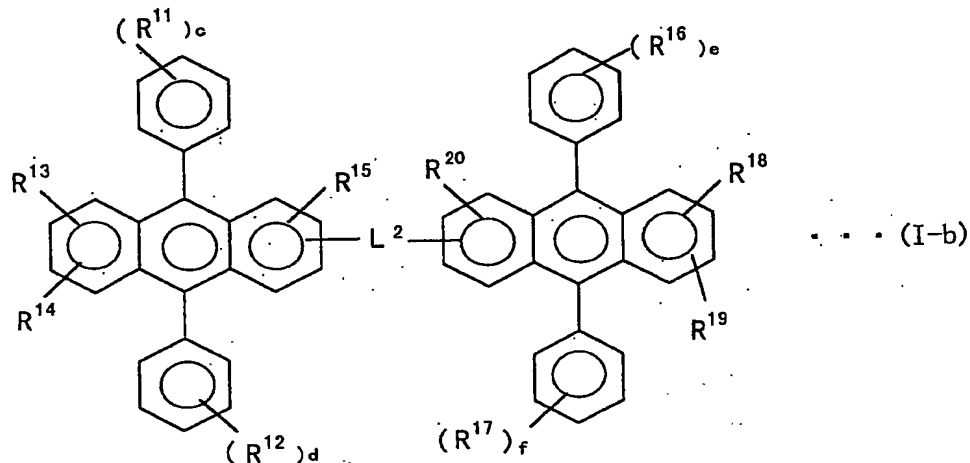
3. (B) 成分の一般式 (I) で表されるアントラセン誘導体が、下記一般式 (I-a)



(式中、 $R^1 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、置換しても良いアリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルアミノ基、アルケニル基、アリールアミノ基又は置換しても良い複素環基を示し、 a 及び b は、それぞれ1～5の整数を示し、それらが2以上の場合、 R^1 同士又は R^2 同士は、それぞれにおいて、同一でも異なってもよく、また R^1 同士又は R^2 同士が結合して環を形成していてもよいし、 R^3 と R^4 、 R^5 と R^6 、 R^7 と R^8 、 R^9 と R^{10} が互いに結合して環を形成していてもよい。 L^1 は単結合、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-N(R)-$ (R はアルキル基又は置換しても良いア

リール基である)、アルキレン基又はアリーレン基を示す。)

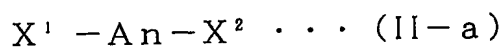
で表されるアントラセン誘導体、又は一般式 (I-b)



(式中、 $R^{11} \sim R^{20}$ は、それぞれ独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、置換しても良いアリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基又は置換しても良い複素環基を示し、 c, d, e 及び f は、それぞれ1～5の整数を示し、それらが2以上の場合、 R^{11} 同士、 R^{12} 同士、 R^{16} 同士又は R^{17} 同士は、それぞれにおいて、同一でも異なってもよく、また R^{11} 同士、 R^{12} 同士、 R^{16} 同士又は R^{17} 同士が結合して環を形成していてもよいし、 R^{13} と R^{14} 、 R^{18} と R^{19} が互いに結合して環を形成していてもよい。 L^2 は単結合、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-N(R)-$ (R はアルキル基又は置換しても良いアリール基である)、アルキレン基又はアリーレン基を示す。)

で表されるアントラセン誘導体である請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

4. (B)成分の一般式(II)で表されるアントラセン誘導体が、下記一般式(II-a)

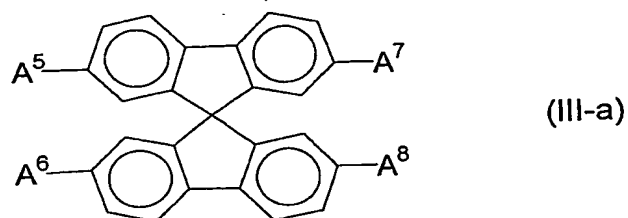


(式中、 A_n は置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、 X^1 及び X^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のナフタレン、フェナントレン、

フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、ジフェニルアントラセン、カルバゾール、トリフェニレン、ルビセン、ベンゾアントラセン、フェニルアントラセン、ビスアントラセン、ジアントラセニルベンゼン又はジベンゾアントラセンの1価の残基を示す。)

で表されるアントラセン誘導体である請求項1記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

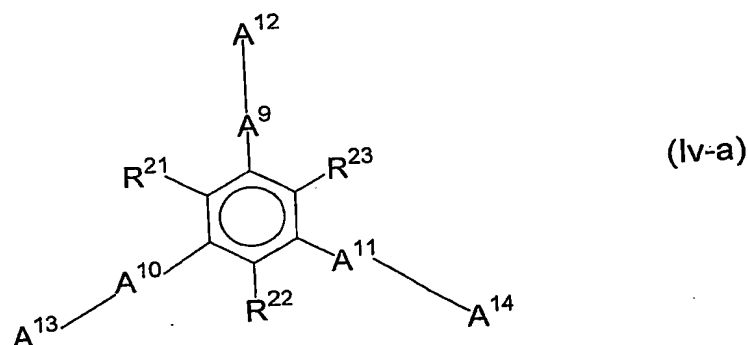
5. (B) 成分の一般式(III) で表されるスピロフルオレン誘導体が、下記一般式(III-a)



(式中、 $A^5 \sim A^8$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のビフェニル基又は置換もしくは無置換のナフチル基である。)

で表されるスピロフルオレン誘導体である請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

6. (B) 成分の一般式(IV) で表される縮合環含有化合物が、下記一般式(IV-a)

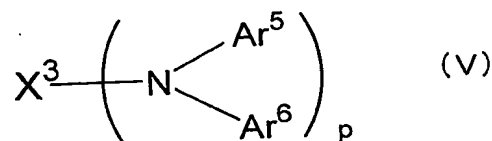


(式中、 $A^9 \sim A^{14}$ は前記と同じ、 $R^{21} \sim R^{23}$ は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数1～6のアルキル基、炭素数3～6のシクロアルキル基、炭素数1～6のアルコキシ基、炭素数5～18のアリールオキシ基、炭素数7～18のアラルキルオキシ基、炭素数5～16のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1～6のエステル基又はハロゲン原子を示し、 $A^9 \sim A^{14}$ のうち少なくとも1つは3環以上の縮合芳香族環を有する基である。)

で表される縮合環含有化合物である請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

7. 前記(B)成分の金属錯体化合物が、アルミニウムキレート錯体である請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

8. 前記(A)成分が、一般式(V)

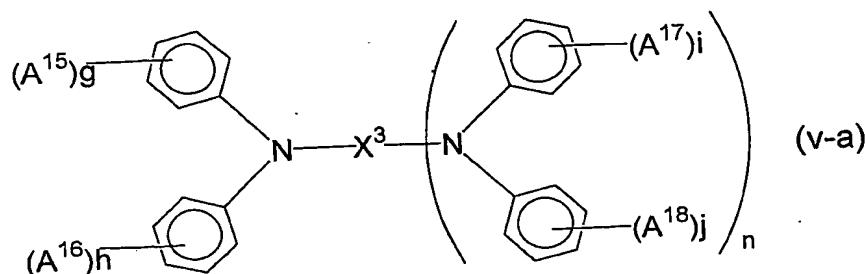


(式中、 X^3 は、核炭素数10～40の置換もしくは無置換の縮合芳香族環基を示し、 Ar^5 及び Ar^6 は、それぞれ独立に炭素数6～40の置換もしくは無置換の1価の芳香族基を示し、 p は1～4の整数を示す。)

で表されるアリールアミン化合物から選ばれたの少なくとも一種である請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

9. 一般式(V)における X^3 が、ナフタレン、フェナントレン、フルオランテン、アントラセン、ピレン、ペリレン、コロネン、クリセン、ピセン、ジフェニルアントラセン、フルオレン、トリフェニレン、ルビセン、ベンゾアントラセン、フェニルアントラセン、ビスアントラセン、ジアントラセニルベンゼン又はジベンゾアントラセンの残基を示す請求項8記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

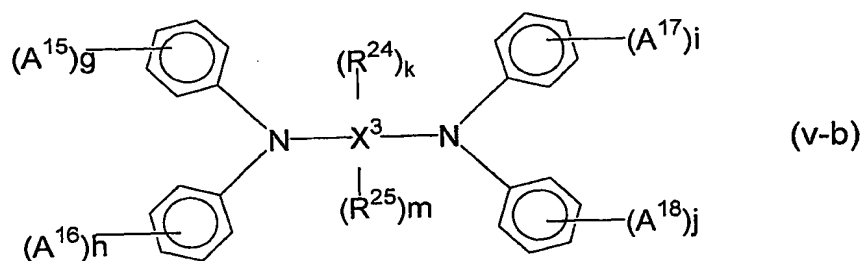
10. (A) 成分が、下記一般式 (V-a)



(式中、 X^3 は、核炭素数 10～40 の置換もしくは無置換の縮合芳香族環基を示し、 $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の炭素数 1～50 のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 5～50 のアリール基、置換もしくは無置換の炭素数 7～50 のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 3～50 のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1～50 のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 5～50 のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 5～50 のアリールアミノ基、又は置換もしくは無置換の炭素数 1～20 のアルキルアミノ基を示し、 g, h, i 及び j は、それぞれ 0～5 の整数を示し、 n は 0～3 の整数を示す。 g, h, i, j が 2 以上の場合、複数の $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ は、それぞれ同一でも異なってもよく、互いに結合して飽和もしくは不飽和の環を形成していてもよい。ただし、 $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ のうち少なくとも 1 つは置換もしくは無置換の炭素数 3～10 の 2 級又は 3 級アルキル基である。)

で表されるアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種である請求項 1 又は 2 記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

11. (A) 成分が、下記一般式 (V-b)



(式中、 X^3 は、核炭素数 10～40 の置換もしくは無置換の縮合芳香族環基を示し、 $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の炭素数 1～50 のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 5～50 のアリール基、置換もしくは無置換の炭素数 7～50 のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 3～50 のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1～50 のアルコキシル基、置換もしくは無置換の炭素数 5～50 のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 5～50 のアリールアミノ基、又は置換もしくは無置換の炭素数 1～20 のアルキルアミノ基を示し、 g 、 h 、 i 及び j は、それぞれ 0～5 の整数を示す。 g 、 h 、 i 、 j が 2 以上の場合、複数の $Ar^{15} \sim Ar^{18}$ は、それぞれ同一でも異なってもよく、互いに結合して飽和もしくは不飽和の環を形成していてもよい。

R^{24} 及び R^{25} は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の炭素数 1～10 のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 6～20 のアリール基、置換もしくは無置換の炭素数 7～50 のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1～50 のアルコキシル基、置換もしくは無置換の炭素数 5～50 のアリールオキシ基を示し、 k 及び m は、それぞれ 0～2 の整数を示す。ただし、 R^{24} 及び R^{25} のうち少なくとも 1 つは置換もしくは無置換の炭素数 3～10 の 2 級又は 3 級アルキル基である。)

で表されるアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種である請求項 1 又は 2 記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

12. 前記有機発光媒体層が、(A) 成分と (B) 成分とを、重量比 1 : 99～20 : 80 の割合で含む請求項 1 又は 2 記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

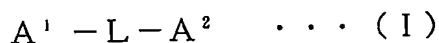
13. 一对の電極の少なくとも一方の表面に、カルコゲナイド層、ハロゲン化金属層又は金属酸化物層を配置する請求項 1 又は 2 記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

14. 一对の電極の少なくとも一方の表面に、還元性ドーパントと有機物の混合領域又は酸化性ドーパントと有機物の混合領域を配置することを特徴とする請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

15. 前記有機発光媒体層が、厚さ10～400nmである請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

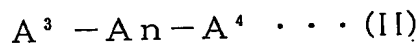
16. (A) 置換もしくは無置換の炭素数10～100のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種の化合物と、

(B) 下記一般式(I)



(式中、 A^1 及び A^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらは互いに同一でも異なってもよく、 L は単結合又は2価の連結基を示す。) で表されるアントラセン誘導体、

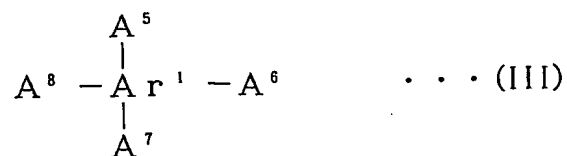
下記一般式(II)



(式中、 A_n は置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、 A^3 及び A^4 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数6～40のアリール基であり、 A^3 及び A^4 の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1価の縮合芳香族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは互いに同一でも異なってもよい。)

で表されるアントラセン誘導体、

下記一般式(III)

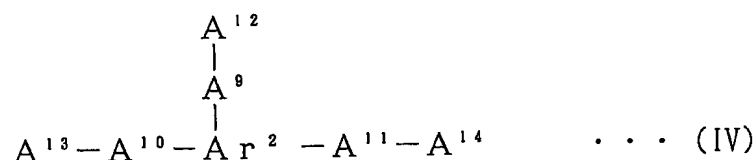


(式中、 A^{r1} は、置換もしくは無置換のスピロフルオレン残基を示し、 $A^5 \sim$

A⁸ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 6 ～ 40 のアリール基である。)

で表されるスピロフルオレン誘導体、

一般式 (IV)



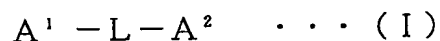
(式中、Ar² は、置換もしくは無置換の炭素数 6 ～ 40 の芳香族環基を示し、A⁹ ～ A¹¹ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 6 ～ 40 のアリーレン基を表し、A¹² ～ A¹⁴ は、それぞれ独立に、水素原子、炭素数 1 ～ 6 のアルキル基、炭素数 3 ～ 6 のシクロアルキル基、炭素数 1 ～ 6 のアルコキシ基、炭素数 5 ～ 18 のアリールオキシ基、炭素数 7 ～ 18 のアラルキルオキシ基、炭素数 5 ～ 16 のアリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 1 ～ 6 のエステル基又はハロゲン原子を示し、A⁹ ～ A¹⁴ のうち少なくとも 1 つは縮合芳香族環を有する基である。)

で表される縮合環含有化合物、

及び金属錯体化合物の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを含む有機発光媒体。

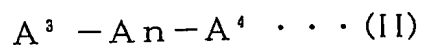
17. (A) 置換もしくは無置換の炭素数 10 ～ 100 のアリールアミン化合物から選ばれた少なくとも一種と、

(B) 一般式 (I)



(式中、A¹ 及び A² は、それぞれ置換もしくは無置換のモノフェニルアントリル基又は置換もしくは無置換のジフェニルアントリル基を示し、それらはたがいに同一でも異なってもよく、L は単結合又は 2 価の連結基を示す。)

で表されるアントラセン誘導体、及び一般式 (II)



(式中、 A_n は置換もしくは無置換の2価のアントラセン残基を示し、 A^3 及び A^4 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数6～40のアリール基であり、 A^3 及び A^4 の少なくとも一方は、置換もしくは無置換の1価の縮合芳香族環基又は置換もしくは無置換の炭素数10以上のアリール基を示し、それらは互いに同一でも異なってもよい。)

で表されるアントラセン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種の化合物とを含む有機発光媒体。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/08463

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
Int.Cl⁷ C09K11/06, H05B33/14, H05B33/22

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl⁷ C09K11/06, H05B33/14, H05B33/22

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	JP 3-790 A (Ricoh Co., Ltd.), 07 January, 1991 (07.01.91), Claims; page 2, lower left column, line 2 to lower right column, last line (Family: none)	1, 7, 8, 12, 15, 16 5, 6, 9-11, 13, 14
X Y	JP 2000-344691 A (TDK Corp.), 12 December, 2000 (12.12.00), Claims; Par. No. [0083] (Family: none)	1-3, 12, 15-17 5, 6, 9-11, 13, 14
X Y	WO 2002/52904 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.), 04 July, 2002 (04.07.02), & JP 2002-198183 A & US 2002/0098379 A1 & EP 1347671 A1	1-4, 7, 8, 12, 13, 14, 15-17 5, 6, 9-11

☒ Further documents are listed in the continuation of Box C. ☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"&" document member of the same patent family
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	

Date of the actual completion of the international search 15 October, 2003 (15.10.03)	Date of mailing of the international search report 28 October, 2003 (28.10.03)
--	---

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/08463

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5989737 A (XEROX CORP.), 23 November, 1999 (23.11.99),	1, 5, 8, 9, 12, 16
Y	& JP 10-255985 A	5, 6, 9-11, 13, 14
Y	JP 2002-50481 A (Toray Industries, Inc.), 15 February, 2002 (15.02.02), Claims; Par. Nos. [0024] to [0025] (Family: none)	6, 16
Y	WO 99/40655 A1 (AVENTIS RESEARCH & TECHNOLOGIES GMBH. & CO., KG.), 12 August, 1999 (12.08.99), & JP 2002-503037 A	5, 16
Y	EP 1219590 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.), 03 July, 2002 (03.07.02), & WO 02/20460 A1 & JP 2002-80433 A	9
Y	EP 1138745 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.), 04 October, 2001 (04.10.01), & WO 01/023497 A1	9
Y	US 2002/0037427 A1 (Toshiki TAGUCHI), 08 March, 2002 (08.03.02), & JP 2001-279237 A	10
Y	JP 2000-273056 A (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.), 03 October, 2000 (03.10.00), Claims; Par. Nos. [0012], [0016] to [0017] (Family: none)	9, 10
Y	US 2002/034654 A1 (NEC Corp.), 21 March, 2002 (21.03.02), & JP 2001-176664 A	11
Y	US 2002/0022150 A1 (NEC Corp.), 21 February, 2002 (21.02.02), & JP 2001-338760 A	11

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/08463

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☐ Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

The claim includes five groups of inventions having the following "technical features":

1. an organic electroluminescent device containing an arylamine and a compound of the general formula (I) in the organic luminescent medium layer,
2. an organic electroluminescent device containing an arylamine and a compound of the general formula (II) in the organic luminescent medium layer,
3. an organic electroluminescent device containing an arylamine and a compound of the general formula (III) in the organic luminescent medium layer,
4. an organic electroluminescent device containing an arylamine and a compound (continued to extra sheet)

1. ☒ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.

☒ No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/08463

Continuation of Box No. II of continuation of first sheet(1)

of the general formula (IV) in the organic luminescent medium layer, and
5. an organic electroluminescent device containing an arylamine and
a metal complex in the organic luminescent medium layer.

Although the "technical feature" common to any two of the above groups (1), (2), (3), (4), and (5) is an organic electroluminescent device containing an arylamine and a luminescent material in the organic luminescent medium layer, such devices are known (see JP3-790 A, JP4-178487 A, and JP5-78655 A). Thus, the "technical feature" is not considered as corresponding to "a special technical feature" within the meaning of PCT Rule 13.2.

Such being the case, the groups (1), (2), (3), (4) and (5) have not "a special technical feature" in common.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ C09K11/06、H05B33/14、H05B33/22

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ C09K11/06、H05B33/14、H05B33/22

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP 3-790 A(株式会社リコー)1991.01.07、特許請求の範囲、第2頁 左下欄2行～右下欄最下行(ファミリーなし)	1, 7, 8, 12, 15, 16
Y		5, 6, 9-11, 13, 14
X	JP 2000-344691 A(ティーディーケー株式会社)2000.12.12、特許請 求の範囲、【0083】欄(ファミリーなし)	1-3, 12, 15-17
Y		5, 6, 9-11, 13, 14

☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの
「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの
「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

15.10.03

国際調査報告の発送日

28.10.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

渡辺 陽子



4V

9279

電話番号 03-3581-1101 内線 3483

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリ*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO 2002/52904 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) 2002. 07. 04 & JP 2002-198183 A & US 2002/0098379 A1 & EP 1347671 A1	1-4, 7, 8, 12, 13, 14, 15-17
Y		5, 6, 9-11
X	US 5989737 A (XEROX CORPORATION) 1999. 11. 23 & JP 10-255985 A	1, 5, 8, 9, 12, 16
Y		5, 6, 9-11, 13, 14
Y	JP 2002-50481 A (東レ株式会社) 2002. 02. 15、特許請求の範囲、【0024】～【0025】欄、(ファミリーなし)	6, 16
Y	WO 99/40655 A1 (AVENTIS RESEARCH & TECHNOLOGIES GMBH & CO. KG) 1999. 08. 12 & JP 2002-503037 A	5, 16
Y	EP 1219590 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) 2002. 07. 03 & WO 02/20460 A1 & JP 2002-80433 A	9
Y	EP 1138745 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) 2001. 10. 04 & WO 01/023497 A1	9
Y	US 2002/0037427 A1 (Toshiki Taguchi) 2002. 03. 08 & JP 2001-279237 A	10
Y	JP 2000-273056 A (出光興産株式会社) 2000. 10. 03、特許請求の範囲、【0012】欄、【0016】～【0017】欄 (ファミリーなし)	9, 10
Y	US 2002/034654 A1 (NEC Corporation) 2002. 03. 21 & JP 2001-176664 A	11
Y	US 2002/0022150 A1 (NEC Corporation) 2002. 02. 21 & JP 2001-338760 A	11

第Ⅰ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. ☐ 請求の範囲 _____ は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、
2. ☐ 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. ☐ 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

本願請求の範囲には次の事項を「技術的特徴」とする5つの発明群が包含されている。

- ①有機発光媒体層が、アリールアミン化合物と、本願式(I)で表される化合物を含む有機エレクトロルミネッセンス素子材料。
 - ②有機発光媒体層が、アリールアミン化合物と、本願式(II)で表される化合物を含む有機エレクトロルミネッセンス素子材料。
 - ③有機発光媒体層が、アリールアミン化合物と、本願式(III)で表される化合物を含む有機エレクトロルミネッセンス素子材料。
 - ④有機発光媒体層が、アリールアミン化合物と、本願式(IV)で表される化合物を含む有機エレクトロルミネッセンス素子材料。
- 特別ページに続く

1. ☒ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. ☐ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- ☒ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

⑤有機発光媒体層が、アリールアミン化合物と、金属錯体化合物を含む有機エレクトロルミネッセンス素子材料。

①、②、③、④、⑤のうちいずれか2つの発明群に共通する「技術的特徴」は、有機発光媒体層がアリールアミン化合物と発光材料を含む有機エレクトロルミネッセンス素子であるが、そのような有機エレクトロルミネッセンス素子は知られている（例えば特開平3-790号公報、特開平4-178487号公報、特開平5-78655号公報）ので、当該「技術的特徴」はPCT規則13.2における「特別な技術的特徴」に該当するとは認められない。

したがって、①、②、③、④、⑤は互いに共通する「特別の技術的特徴」を持たない。